### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. Juni 2002 (06.06.2002)

**PCT** 

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/43686 A2

(51) Internationale Patentklassifikation?:

A61K 7/48

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/13861

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 2001 (28.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 59 822.6

?

1. Dezember 2000 (01.12.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LÖFFLER, Matthias

[DE/DE]; Karl-Doenges-Strasse 13, 65527 Niedernhausen (DE). MORSCHHÄUSER, Roman [DE/DE]; Jakob-Nickolaus-Weg 4, 55122 Mainz (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): BR, US.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

#### Veröffentlicht:

ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: ACID COSMETIC, DERMATOLOGICAL AND PHARMACEUTICAL AGENTS
- (54) Bezeichnung: SAURE KOSMETISCHE, PHARMAZEUTISCHE UND DERMATOLOGISCHE MITTEL
- (57) Abstract: The invention relates to acid cosmetic, dermatological and pharmaceutical agents that contain at least one copolymer, obtainable by radical copolymerization of A) acryloyldimethyl taurine acid and/or acryloyldimethyl taurates, B) optionally one or more other olefinically unsaturated, non-cationic comonomers, C) optionally one or more olefinically unsaturated, cationic comonomers, D) optionally one or more silicon-containing component(s), E) optionally one or more fluorine-containing component(s), F) optionally one or more macromonomers, G) copolymerization optionally proceeding in the presence of at least one polymer additive, H) with the proviso that component A) is copolymerized with at least one component selected from groups D) to G).
- (57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung sind saure kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten, B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, nicht kationischen, comonomeren, C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, D) gegebenenfalls einer oder mehreren siliziumhaltigen Komponente(n), E) gegebenenfalls einer oder mehreren fluorhaltigen Komponente(n), F) gegebenenfalls einem oder mehreren Makromonomeren, G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs erfolgt, H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bi G) copolymerisiert wird.

02/43686 A2

#### Beschreibung

5 Saure kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel.

Die vorliegende Erfindung betrifft saure kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend kammförmige Copolymere auf Basis von Acryloyldimethyltaurinsäure.

10

Die gegenwärtig verwendeten kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Zusammensetzungen liegen meistens in Form von Öl-in-Wasser-Emulsionen vor, d.h. Systemen bestehend aus einer kontinuierlichen wässrigen Phase und einer diskontinuierlichen dispergierten Öl-Phase, oder aus Wasser-in-Öl-Emulsionen, d.h. Systemen aus einer kontinuierlichen fetthaltigen Phase und einer diskontinuierlichen dispergierten wässrigen Phase.

Die Wasser-in-Öl-Emulsionen umfassen somit eine kontinuierliche Öl-Phase und lassen zu, dass sich an der Hautoberfläche ein Fettfilm bildet, der den transepidermalen Wasserverlust vermeidet und die Haut vor externen

Aggressionen schützt. Diese Emulsionen sind besonders geeignet, um die Haut zu schützen und anzureichen, und insbesondere um trocken Haut zu behandeln.

Die Öl-in-Wasser-Emulsionen ihrerseits verleihen der Haut beim Auftragen ein weiches, weniger fettiges und leichteres Gefühl als die Wasser-in-Öl-Emulsionen.

Seit einigen Jahren hat sich der Einsatz von Alpha Hydroxy Acids (AHA's) in kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Zusammensetzungen etabliert. Insbesondere bei Anti-Aging Produkten wird die Abschilferung und Erneuerung der obersten Hautschichten des Stratum Corneums angestrebt. Für dieses sanfte Peeling werden AHA's eingesetzt. Vertreter der AHA's sind z.B.
 Glykolsäure aus Zuckerrohr, Milchsäure aus Sauermilch, Zitronensäure aus Zitrusfrüchten, Weinsäure aus Wein, Salicylsäure und Brenztraubensäure aus Papayafrüchten.

Die Verwendung von AHA's und deren Salze macht es teilweise notwendig, den pH-Wert der kosmetischen oder dermatologischen Zusammensetzungen auf einen deutlich sauren Bereich einzustellen.

Da im kosmetischen Bereich Polyelektrolyte auf der Basis der (Meth)acrylsäure 5 bevorzugt als Verdicker und Gelbildner eingesetzt werden, bereitet der gewünschte niedrige pH-Wert größte Schwierigkeiten eine hinreichende Stabilität der Endformulierungen zu gewährleisten. Ein wesentlicher Nachteil der Verdicker auf Basis Poly(meth)acrylsäure ist die starke pH-Abhängigkeit der Verdickungsleistung. So wird im allgemeinen eine hinreichende Viskosität nur dann 10 aufgebaut, wenn der pH-Wert der Formulierung oberhalb von pH 6 eingestellt ist und somit die Poly(meth)acrylsäure in neutralisierter Form vorliegt.

Im Laufe der letzten Jahre etablierten sich Polymere auf dem Markt, die Formulierung von tensidarmen Emulsionen und sogar tensidfreien Pseudo-Emulsionen ermöglichten (WO 96/37180 und US 5736125). Hierbei wurde durch hydrophobe Modifikation der konventionellen Poly(meth)acrylate der Zugang zu Polymeren gefunden, die sowohl verdickende als auch emulgierende/ dispergierende Eigenschaften aufweisen können. Beispiele für kommerzielle 20 hydrophob modifizierte Poly(meth)acrylate sind <sup>®</sup>Pemulen TR-1 und TR-2 von BF-Goodrich und <sup>®</sup>ACULYN 22 von Rohm und Haas. Da diese hydrophob modifizierte Polymere jedoch ausnahmslos auf der Basis von (Meth)acrylsäure aufgebaut sind, besitzen sie auch die oben erwähnten Nachteile der Poly(meth)acrylate und eignen sich somit insbesondere nicht uneingeschränkt zur Formulierung von sauer eingestellten kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Präparaten.

Somit besteht ein Bedarf an sauren kosmetischen, dermatologischen und pharmazeutischen Mittel, die einfach herzustellen sind und hervorragende rheologische und sensorische Eigenschaften und hohe Stabilität besitzen.

Überraschend wurde nun gefunden, dass sich eine neue Klasse von Copolymeren auf Basis von Acryloyldimethyltaurinsäure (AMPS) - die sowohl als Verdicker, Konsistenzgeber, Emulgator, Dispergator und/oder Stabilisator geeignet sind -

15

25

hervorragend zur Formulierung von sauren kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Mitteln eignen.

Gegenstand der Erfindung sind daher saure kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von

- A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten,
- gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten,
   nicht kationischen, gegebenenfalls vernetzenden, Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
  - C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
    - D) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, siliziumhaltigen Komponente(n),
  - E) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, fluorhaltigen Komponente(n),
    - F) gegebenenfalls einem oder mehreren einfach oder mehrfach olefinisch ungesättigten, gegebenenfalls vernetzenden, Makromonomeren, die jeweils mindestens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom besitzen und ein zahlenmittleres Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol aufweisen, wobei es sich bei den Makromonomeren nicht um eine siliziumhaltige Komponente D) oder fluorhaltige Komponente E) handelt,
    - wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs mit zahlenmittleren Molekulargewichten von 200 g/mol bis 10<sup>9</sup> g/mol erfolgt,
  - 30 H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bis G) copolymerisiert wird.

15

20

Die erfindungsgemäßen Copolymere besitzen bevorzugt ein Molekulargewicht von 10<sup>3</sup> g/mol bis 10<sup>9</sup> g/mol, besonders bevorzugt von 10<sup>4</sup> bis 10<sup>7</sup> g/mol, insbesondere bevorzugt 5\*10<sup>4</sup> bis 5\*10<sup>6</sup> g/mol.

Bei den Acryloyldimethyltauraten kann es sich um die anorganischen oder organischen Salze der Acryloyldimethyltaurinsäure (Acrylamidopropyl-2-methyl-2-sulfonsäure) handeln. Bevorzugt werden die Li<sup>+</sup>-, Na<sup>+</sup>-, K<sup>+</sup>-, Mg<sup>++</sup>-, Ca<sup>++</sup>-, Al<sup>+++</sup>- und/oder NH<sub>4</sub><sup>+</sup>-Salze. Ebenfalls bevorzugt sind die Monoalkylammonium-, Dialkylammonium-, Trialkylammonium- und/oder Tetraalkylammoniumsalze, wobei es sich bei den Alkylsubstituenten der Amine unabhängig voneinander um (C<sub>1</sub>-C<sub>22</sub>)-Alkylreste oder (C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>)-Hydroxyalkylreste handeln kann. Weiterhin sind auch ein bis dreifach ethoxylierte Ammoniumverbindungen mit unterschiedlichem Ethoxylierungsgrad bevorzugt. Es sollte angemerkt werden, dass auch Mischungen von zwei- oder mehreren der oben genannten Vertreter im Sinne der

Der Neutralisationsgrad der Acryloyldimethyltaurinsäure kann zwischen 0 und 100 % betragen, besonders bevorzugt ist ein Neutralisationsgrad von oberhalb 80 %.

20

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere beträgt der Gehalt an Acryloyldimethyltaurinsäure bzw. Acryloyldimethyltauraten mindestens 0,1 Gew.-%, bevorzugt 20 bis 99,5 Gew.-%, besonders bevorzugt 50 bis 98 Gew.-%.

- Als Comonomere B) können alle olefinisch ungesättigten, nicht kationischen Monomere eingesetzt werden, deren Reaktionsparameter eine Copolymerisation mit Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten in den jeweiligen Reaktionsmedien erlauben.
- Als Comonomere B) bevorzugt sind ungesättigte Carbonsäuren und deren Anhydride und Salze, sowie deren Ester mit aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen Alkoholen mit einer Kohlenstoffzahl von 1 bis 30.

15

Als ungesättigte Carbonsäuren besonders bevorzugt sind Acrylsäure, Methacrylsäure, Styrolsulfonsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Crotonsäure, Itaconsäure und Seneciosäure.

Als Gegenionen bevorzugt sind Li<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Mg<sup>++</sup>, Ca<sup>++</sup>, Al<sup>+++</sup>, NH<sub>4</sub><sup>+</sup>, Monoalkylammonium-, Dialkylammonium-, Trialkylammonium- und/oder Tetraalkylammoniumreste, wobei es sich bei den Alkylsubstituenten der Amine unabhängig voneinander um (C<sub>1</sub> - C<sub>22</sub>)-Alkylreste oder (C<sub>2</sub> - C<sub>10</sub>)-Hydroxyalkylreste handeln kann. Zusätzlich können auch ein bis dreifach ethoxylierte
Ammoniumverbindungen mit unterschiedlichem Ethoxylierungsgrad Anwendung

10 finden. Der Neutralisationsgrad der Carbonsäuren kann zwischen 0 und 100% betragen.

Als Comonomere B) weiterhin bevorzugt sind offenkettige N-Vinylamide, bevorzugt N-Vinylformamid (VIFA), N-Vinylmethylformamid, N-Vinylmethylacetamid (VIMA) und N-Vinylacetamid; cyclische N-Vinylamide (N-Vinyllactame) mit einer Ringgröße von 3 bis 9, bevorzugt N-Vinylpyrrolidon (NVP) und N-Vinylcaprolactam; Amide der Acryl- und Methacrylsäure, bevorzugt Acrylamid, Methacrylamid, N,N-Dimethylacrylamid, N,N-Diethylacrylamid und N,N-Diisopropylacrylamid; alkoxylierte Acrylund Methacrylamide, bevorzugt Hydroxyethylmethacrylamid, Hydroxyethylmethacrylamid, Hydroxyethylmethacrylamid,

- 20 Hydroxypropylmethacrylamid und Bernsteinsäuremono-[2-(methacryloyloxy)-ethylester]; N,N-Dimethylaminomethacrylat; Diethylamino-methylmethacrylat; Acryl- und Methacrylamidoglykolsäure; 2- und 4-Vinylpyridin; Vinylacetat; Methacrylsäureglycidylester; Styrol; Acrylnitril; Vinylchlorid; Stearylacrylat; Laurylmethacrylat; Vinylidenchlorid; und/oder Tetrafluorethylen.
- 25 Als Comonomere B) ebenfalls geeignet sind anorganische Säuren und deren Salze und Ester. Bevorzugte Säuren sind Vinylphosphonsäure, Vinylsulfonsäure, Allylphosphonsäure und Methallylsulfonsäure.
- Der Gewichtsanteil der Comonomere B), bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, kann 0 bis 99,8 Gew.-% betragen und beträgt bevorzugt 0,5 bis 80 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 50 Gew.-%.

Als Comonomere C) kommen alle olefinisch ungesättigten Monomere mit kationischer Ladung in Frage, die in der Lage sind, in den gewählten Reaktionsmedien mit Acryloyldimethyltaurinsäure oder deren Salze Copolymere zu bilden. Die dabei resultierende Verteilung der kationischen Ladungen über die Ketten hinweg kann statistisch, alternierend, block- oder gradientenartig sein. Es sei darauf hingewiesen werden, dass unter den kationischen Comonomeren C) auch solche zu verstehen sind, die die kationische Ladung in Form einer betainischen, zwitterionischen, oder amphoteren Struktur tragen.

Comonomere C) im Sinne der Erfindung sind auch aminofunktionalisierte

Precursor, die durch polymeranaloge Reaktionen in Ihre entsprechenden quaternären (z.B. Reaktion mit Dimethylsulfat, Methylchlorid), zwitterionischen (z.B. Reaktion mit Wasserstoffperoxid), betainischen (z.B. Reaktion mit Chloressigsäure), oder amphoteren Derivate überführt werden können.

15 Besonders bevorzugt als Comonomere C) sind
Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC),
[2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC),
[2-(Acryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid,
[2-Methacrylamidoethyl]trimethylammoniumchlorid,
20 [2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammoniumchlorid,

besonders bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, betragen.

[2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammoni
 N-Methyl-2-vinylpyridiniumchlorid
 N-Methyl-4-vinylpyridiniumchlorid
 Dimethylaminoethylmethacrylat,
 Dimethylaminopropylmethacrylamid,
 Methacryloylethyl-N-oxid und/oder

Methacryloylethyl-betain.

Der Gewichtsanteil der Comonomeren C) kann, bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, 0,1 bis 99,8 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-% und

Als polymerisationsfähige, siliziumhaltige Komponenten D) sind alle mindestens einfach olefinisch ungesättigten Verbindungen geeignet, die unter den jeweils

gewählten Reaktionsbedingungen zur radikalischen Copolymerisation befähigt sind. Dabei muss die Verteilung der einzelnen silikonhaltigen Monomere über die entstehenden Polymerketten hinweg nicht notwendigerweise statistisch erfolgen. Auch die Ausbildung von beispielsweise block- (auch multiblock-) oder gradientenartigen Strukturen ist im Sinne der Erfindung. Kombinationen von zwei oder mehreren unterschiedlichen silikonhaltigen Vertretern sind auch möglich. Die Verwendung von silikonhaltigen Komponenten mit zwei oder mehr polymerisationsaktiven Gruppen führt zum Aufbau verzweigter oder vernetzter Strukturen.

10

5

Bevorzugte silikonhaltige Komponenten sind solche gemäß Formel (I).

$$R^1 - Z - [(Si(R^3R^4)-O-)_w-(Si(R^5R^6)-O)_{x-}] - R^2$$
 (I)

Dabei stellt R<sup>1</sup> eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch 15 ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet ist. Bevorzugt stellt R1 einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH<sub>2</sub>=CH-CO-), Methacryl- (CH<sub>2</sub>=C[CH<sub>3</sub>]-CO-), Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest dar.

Zur Anbindung der silikonhaltigen Polymerkette an die reaktive Endgruppe R<sup>1</sup> ist 20 eine geeignete chemische Brücke Z erforderlich. Bevorzugte Brücken Z sind -O-, -(( $C_1$  -  $C_{50}$ )Alkylen)-, -(( $C_6$  -  $C_{30}$ ) Arylen)-, -(( $C_5$  -  $C_8$ ) Cycloalkylen)-, -(( $C_1$ - $C_{50}$ )Alkenylen)-, -(Polypropylenoxid)<sub>n</sub>-, -(Polyethylenoxid)<sub>o</sub>-,

-(Polypropylenoxid)<sub>n</sub>(Polyethylenoxid)<sub>o</sub>-, wobei n und o unabhängig voneinander

Zahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO/PO-Einheiten statistisch 25 oder blockförmig sein kann. Weiterhin geeignet als Brückegruppierungen Z sind  $-((C_1 - C_{10})Alkyl)-(Si(OCH_3)_2)-$  und  $-(Si(OCH_3)_2)-$ .

Der polymere Mittelteil wird durch silikonhaltige Wiederholungseinheiten repräsentiert.

Die Reste R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup> und R<sup>6</sup> bedeuten unabhängig voneinander –CH<sub>3</sub>, -O-CH<sub>3</sub>, 30 -C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> oder -O-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>.

Die Indizes w und x repräsentieren stöchiometrische Koeffizienten, die unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 10 bis 250, betragen.

5

10

20

Die Verteilung der Wiederholungseinheiten über die Kette hinweg kann nicht nur rein statistisch, sondern auch blockartig, alternierend oder gradientenartig sein kann.

R<sup>2</sup> kann einerseits einen aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C<sub>1</sub> - C<sub>50</sub>)-Kohlenwasserstoffrest symbolisieren (linear oder verzweigt) oder -OH, -NH<sub>2</sub>, -N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, -R<sup>7</sup> oder für die Struktureinheit [-Z-R<sup>1</sup>] stehen. Die Bedeutung der beiden Variablen Z und R<sup>1</sup> wurde bereits erklärt. R<sup>7</sup> steht für weitere Si-haltige Gruppierungen. Bevorzugte R<sup>7</sup>-Reste sind -O-Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, -O-Si(Ph)<sub>3</sub>, -O-Si(O-Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>) und -O-Si(O-Si(Ph)<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ph).

Wenn R<sup>2</sup> ein Element der Gruppe [-Z-R<sup>1</sup>] darstellt, handelt es sich um difunktionelle, Monomere, die zur Vernetzung der entstehenden Polymerstrukturen herangezogen werden können.

Formel (I) beschreibt nicht nur vinylisch funktionalisierte, silikonhaltige
Polymerspezies mit einer polymertypischen Verteilung, sondern auch definierte
Verbindungen mit diskreten Molekulargewichten.

Besonders bevorzugte silikonhaltige Komponenten sind die folgenden acrylischoder methacrylisch modifizierten silikonhaltigen Komponenten:

Methacryloxypropylmethylsilyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f=2 bis 500)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} \\ \text{O} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{S} \\ \text{CH}_{3} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{S} \\ \text{CH}_{3} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{S} \\ \text{CH}_{3} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{3$$

25 Methacryloxypropyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f= 2 bis 500 bis)

 $\begin{array}{c|cccc} \mathsf{CH}_3 & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{O} & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{O} & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{O} & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{O} & \mathsf{CH}_3 \\ \mathsf{CH}_3 & \mathsf{CH}_3 \\ \end{array}$ 

Vinyldimethoxysilyl endgeblockte Polydimethylsiloxane (f=2-500).

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere kann der Gehalt an siliziumhaltigen Komponenten bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, betragen.

Als polymerisationsfähige, fluorhaltige Komponenten E) sind alle mindestens einfach olefinisch ungesättigten Verbindungen geeignet, die unter den jeweils gewählten Reaktionsbedingungen zur radikalischen Copolymerisation befähigt sind. Dabei muss die Verteilung der einzelnen fluorhaltigen Monomere über die entstehenden Polymerketten hinweg nicht notwendigerweise statistisch erfolgen. Auch die Ausbildung von beispielsweise block- (auch multiblock-) oder gradientenartigen Strukturen ist im Sinne der Erfindung. Kombinationen von zwei oder mehreren unterschiedlichen, fluorhaltigen Komponenten E) ist auch möglich, wobei dem Experten klar ist, dass monofunktionelle Vertreter zur Bildung kammförmiger Strukturen führen, wohingegen di-, tri-, oder polyfunktionelle Komponenten E) zu zumindest teilvernetzten Strukturen führen.

20 Bevorzugte fluorhaltige Komponenten E) sind solche gemäß Formel (II).

$$R^{1}-Y-C_{r}H_{2r}C_{s}F_{2s}CF_{3} \hspace{1cm} (II)$$

Dabei stellt R<sup>1</sup> eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet ist. Bevorzugt stellt R<sup>1</sup> ein Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH<sub>2</sub>=CH-CO-), Methacryl- (CH<sub>2</sub>=C[CH<sub>3</sub>]-CO-), Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest, besonders bevorzugt einen Acryl- und Methacrylrest, dar.

10

Zur Anbindung der fluorhaltigen Gruppierung an die reaktive Endgruppe R¹ ist eine geeignete chemische Brücke Y erforderlich. Bevorzugte Brücken Y sind –O-, -C(O)-, -C(O)-O-, -S-, -O-CH<sub>2</sub>-CH(O-)-CH<sub>2</sub>OH, -O-CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CH<sub>2</sub>-O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-, -O-S(O)-O-, -PH-, -P(CH<sub>3</sub>)-, -PO<sub>3</sub>-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)-, -O-(C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>)Alkyl-O-, -O-Phenyl-O-, -O-Benzyl-O-, -O-(C<sub>5</sub>-C<sub>8</sub>)Cycloalkyl-O-, -O-(C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>)Alkenyl-O-, -O-(CH(CH<sub>3</sub>)-CH<sub>2</sub>-O)<sub>n</sub>-, -O-(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O)<sub>n</sub>- und -O-([CH-CH<sub>2</sub>-O]<sub>n</sub>-[CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O]<sub>m</sub>)<sub>o</sub>-, wobei n, m und o unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO- und PO-Einheiten statistisch oder blockförmig sein kann. Bei r und s handelt es sich um stöchiometrische Koeffizienten, die unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten.

Bevorzugte fluorhaltige Komponenten E) gemäß Formel (II) sind
Perfluorhexylethanol-methacrylat,
Perfluoroctyethanol-methacrylat,
Perfluoroctylpropanol-methacrylat,
Perfluoroctylpropanol-methacrylat,
Perfluorhexylethanolylpolygycolether-methacrylat,
Perfluorhexoyl-propanoyl-poly-[ethylglykol-co-propylenglycolether]-acrylat,
Perfluoroctyethanoyl-poly-[ethylglykol-blockco-propylenglycolether]-methacrylat,
Perfluoroctylpropanolyl-polypropylen-glycolether-methacrylat.

Bezogen auf die Gesamtmasse des Copolymeren kann der Gehalt an geeigneten fluorhaltigen Komponenten bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, betragen.

Bei den Makromonomeren F) handelt sich um mindestens einfach olefinisch funktionalisierte Polymere mit einer oder mehreren diskreten Wiederholungseinheiten und einem zahlenmittleren Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol. Bei der Copolymerisation können auch Mischungen chemisch unterschiedlicher Makromonomere F) eingesetzt werden. Bei den

Makromonomeren handelt es sich um polymere Strukturen, die aus einer oder mehreren Wiederholungseinheit(en) aufgebaut sind und eine für Polymere charakteristische Molekulargewichtsverteilung aufweisen.

Bevorzugt als Makromonomere F) sind Verbindungen gemäß Formel (III).

$$R^1 - Y - [(A)_v - (B)_w - (C)_x - (D)_z] - R^2$$
 (III)

- R¹ stellt eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen dar, die zum Aufbau polymerer Strukturen auf radikalischem Wege geeignet sind. Bevorzugt stellt R¹ einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl- (CH₂=CH-CO-), Methacryl- (CH₂=C[CH₃]-CO-), Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest dar.
- Zur Anbindung der Polymerkette an die reaktive Endgruppe ist eine geeignete verbrückende Gruppe Y erforderlich. Bevorzugte Brücken Y sind -O-, -C(O)-, -C(O)-O-, -S-, -O-CH<sub>2</sub>-CH(O-)-CH<sub>2</sub>OH, -O-CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CH<sub>2</sub>O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-, -PH-, -P(CH<sub>3</sub>)-, -PO<sub>3</sub>-, -NH- und -N(CH<sub>3</sub>)-, besonders bevorzugt -O-.
- Der polymere Mittelteil des Makromonomeren wird durch die diskreten Wiederholungseinheiten A, B, C und D repräsentiert. Bevorzugte Wiederholungseinheiten A,B,C und D leiten sich ab von Acrylamid, Methacrylamid, Ethylenoxid, Propylenoxid, AMPS, Acrylsäure, Methacrylsäure, Methylmethacrylat, Acrylnitril, Maleinsäure, Vinylacetat, Styrol, 1,3-Butadien, Isopren, Isobuten,
- Diethylacrylamid und Diisopropylacrylamid.

  Die Indizes v, w, x und z in Formel (III) repräsentieren die stöchiometrische Koeffizienten betreffend die Wiederholungseinheiten A, B, C und D. v, w, x und z betragen unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, wobei die Summe der vier Koeffizienten im Mittel ≥ 1 sein muss.
- Die Verteilung der Wiederholungseinheiten über die Makromonomerkette kann statistisch, blockartig, alternierend oder gradientenartig sein.

  R² bedeutet einen linearen oder verzweigten aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>)-Kohlenwasserstoffrest, OH, -NH<sub>2</sub>, -N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> oder ist gleich der Struktureinheit [-Y-R<sup>1</sup>].
- Im Falle von R<sup>2</sup> gleich [-Y-R<sup>1</sup>] handelt es sich um difunktionelle Makromonomere, die zur Vernetzung der Copolymere geeignet sind.

Besonders bevorzugt als Makromonomere F) sind acrylisch- oder methacrylisch monofunktionalisierte Alkylethoxylate gemäß Formel (IV).

$$R^{3} \xrightarrow{\qquad \qquad } Y \xrightarrow{\qquad \qquad } R^{6} \qquad \text{(IV)}$$

5

R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> und R<sub>6</sub> bedeuten unabhängig voneinander Wasserstoff oder n-aliphatische, iso-aliphatische, olefinische, cycloaliphatische, arylaliphatische oder aromatische (C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub>)-Kohlenwasserstoffreste.

Bevorzugt sind R<sub>3</sub> und R<sub>4</sub> gleich H oder -CH<sub>3</sub>, besonders bevorzugt H; R<sub>5</sub> ist gleich 10 H oder -CH<sub>3</sub>; und R<sub>6</sub> ist gleich einem n-aliphatischen, iso-aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen (C<sub>1</sub>-C<sub>30</sub>)-Kohlenwasserstoffrest.

v und w sind wiederum die stöchiometrischen Koeffizienten betreffend die Ethylenoxideinheiten (EO) und Propylenoxideinheiten (PO). v und w betragen unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, wobei die Summe aus v und w im Mittel ≥ 1 sein muss. Die Verteilung der EO- und PO-Einheiten über die Makromonomerkette kann statistisch, blockartig, alternierend oder gradientenartig sein. Y steht für die obengenannten Brücken.

20 Weiterhin insbesondere bevorzugte Makromonomeren F) haben die folgende Struktur gemäß Formel (IV):

Bezeichnung	R <sup>3</sup>	R⁴	R <sup>5</sup>	R <sup>6</sup>	V	w
®LA-030-methyacrylat	Н	Н	-CH <sub>3</sub>	-Lauryl	3	0
®LA-070-methacrylat	Н	Н	-CH <sub>3</sub>	-Lauryl	7	0
®LA-200-methacrylat	Н	Н	-CH₃	-Lauryl	20	0
®LA-250-methacrylat	Н	H	-CH <sub>3</sub>	-Lauryl	25	0
®T-080-methyacrylat	H .	Н	-CH <sub>3</sub>	-Talk	8	0
®T-080-acrylat	Н	H	Н	-Taik	8	0
®T-250-methyacrylat	Н	Н	-CH <sub>3</sub>	-Talk	25	0

$\mathbb{R}^3$	TR⁴	$R^5$	R <sup>6</sup>	V	W
	<u> </u>		-Talk	25	0
-CH <sub>3</sub>				13	0
H	H	-CH <sub>3</sub>			5
H	H	-CH₃	-Octyl	10	0
- <del>   </del>	H	Н	-Behenyl	10	0
			-Behenyl	20	0
H				10	0
-CH₃	-CH₃	H			
H	H	H.	-Acryl		0
	H	-CH <sub>3</sub>	-Butyl	17	13
			-Methyl	18	0
H				10	0
Η.	H	H		· · · · · ·	
Н	Н	Н	-Oleyl	5	0
	H H -CH <sub>3</sub> H H H	H H H H H -CH <sub>3</sub> -CH <sub>3</sub> H H H H H H H	H H -CH <sub>3</sub> H H -CH <sub>3</sub> H H H H H H H -CH <sub>3</sub> -CH <sub>3</sub> H H H H -CH <sub>3</sub> H H H -CH <sub>3</sub>	H H -CH <sub>3</sub> -Octyl H H -CH <sub>3</sub> -Octyl H H H -CH <sub>3</sub> -Octyl H H H -Behenyl -CH <sub>3</sub> -CH <sub>3</sub> H -Behenyl H H H -Acryl H H -CH <sub>3</sub> -Butyl H H -CH <sub>3</sub> -Methyl H H H -CH <sub>3</sub> -Methyl	H

Weiterhin als Makromonomere F) insbesondere geeignet sind Ester der (Meth)acrylsäure mit

(C<sub>10</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® C-080)

C<sub>11</sub>-Oxoalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® UD-080)

(C<sub>12</sub>-C<sub>14</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 7 EO-Einheiten (Genapol® LA-070)

(C<sub>12</sub>-C<sub>14</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 11 EO-Einheiten (Genapol® LA-110)

(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 8 EO-Einheiten (Genapol® T-080)

(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 15 EO-Einheiten (Genapol® T-150)

(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglykolethern mit 11 EO-Einheiten (Genapol® T-110) 10.

(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 20 EO-Einheiten (Genapol® T-200)

(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 25 EO-Einheiten (Genapol® T-250)

 $(C_{18}\text{--}C_{22})$ -Fettalkoholpolyglykolethern mit 25 EO-Einheiten und/oder

iso-(C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettalkoholpolyglycolethern mit 25 EO-Einheiten

Bei den Genapol®-Typen handelt es sich um Produkte der Firma Clariant, GmbH. 15

Bevorzugt beträgt das Molekulargewicht der Makromonomeren F) 200 g/mol bis 10<sup>6</sup> g/mol, besonders bevorzugt 150 bis 10<sup>4</sup> g/mol und insbesondere bevorzugt 200 bis 5000 g/mol.

Bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere kann der Gehalt an Makromonomeren bis zu 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 30 Gew.-% oder 70 bis 99,5 Gew.-%, betragen. Besonders bevorzugt sind Gehalte von 1 bis 20 Gew.-% oder 75 bis 95 Gew.-%.

5

Bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A) und F) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A) und D) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A) und E) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), C) und D) erhältlich sind.

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), C) und E) erhältlich sind.

20

25

Weiterhin bevorzugt als Copolymere sind solche, die durch Copolymerisation mindestens der Komponenten A), D) und F) erhältlich sind.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird die Copolymerisation in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs G) durchgeführt, wobei das Additiv G) vor der eigentlichen Copolymerisation dem Polymerisationsmedium ganz- oder teilweise gelöst zugegeben wird. Die Verwendung von mehreren Additiven G) ist ebenfalls erfindungsgemäß. Vernetzte Additive G) können ebenfalls verwendet werden.

Die Additive G) bzw. deren Mischungen müssen lediglich ganz oder teilweise im gewählten Polymerisationsmedium löslich sein. Während des eigentlichen Polymerisationsschrittes hat das Additiv G) mehrere Funktionen. Einerseits verhindert es im eigentlichen Polymerisationsschritt die Bildung übervernetzter

- Polymeranteile im sich bildenden Copolymerisat und andererseits wird das Additiv G) gemäß dem allgemein bekannten Mechanismus der Pfropfcopolymerisation statistisch von aktiven Radikalen angegriffen. Dies führt dazu, dass je nach Additiv G) mehr oder weniger große Anteile davon in die Copolymere eingebaut werden.
- Zudem besitzen geeignete Additive G) die Eigenschaft, die Lösungsparameter der sich bildenden Copolymere während der radikalischen Polymerisationsreaktion derart zu verändern, dass die mittleren Molekulargewichte zu höheren Werten verschoben werden. Verglichen mit analogen Copolymeren, die ohne den Zusatz der Additive G) hergestellt wurden, zeigen solche, die unter Zusatz von Additiven
- 10 G) hergestellt wurden, vorteilhafterweise eine signifikant höhere Viskosität in wässriger Lösung.
  - Bevorzugt als Additive G) sind in Wasser und/oder Alkoholen, bevorzugt in t-Butanol, lösliche Homo- und Copolymere. Unter Copolymeren sind dabei auch solche mit mehr als zwei verschiedenen Monomertypen zu verstehen.
- Besonders bevorzugt als Additive G) sind Homo- und Copolymere aus N-Vinylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinylpyrrolidon, Ethylenoxid, Propylenoxid, Acryloyldimethyltaurinsäure, N-Vinylcaprolactam, N-Vinylmethylacetamid, Acrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, N-Vinylmorpholid, Hydroxyethylmethacrylat, Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC) und/oder
- [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC); Polyalkylenglykole und/oder Alkylpolyglykole. Insbesondere bevorzugt als Additive G) sind Polyvinylpyrrolidone (z.B. Luviskol K15<sup>®</sup>, K20<sup>®</sup> und K30<sup>®</sup> von BASF), Poly(N-Vinylformamide), Poly(N-Vinylcaprolactame) und Copolymere aus N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylformamid
- und/oder Acrylsäure, die auch teilweise oder vollständig verseift sein können.

  Das Molekulargewicht der Additive G) beträgt bevorzugt 10<sup>2</sup> bis 10<sup>7</sup> g/mol, besonders bevorzugt 0,5\*10<sup>4</sup> bis 10<sup>6</sup> g/mol.

  Die Einsatzmenge des polymeren Additivs G) beträgt, bezogen auf die
  - Gesamtmasse der bei der Copolymerisation zu polymerisierenden Monomere,
- bevorzugt 0,1 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 1 bis 20 Gew.-% und insbesondere bevorzugt 1,5 bis 10 Gew.-%.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind die erfindungsgemäßen Copolymere vernetzt, d.h. sie enthalten Comonomere mit mindestens zwei polymerisationsfähigen Vinylgruppen.

Bevorzugte Vernetzer sind Methylenbisacrylamid; Methylenbismethacrylamid;

- 5 Ester ungesättigter Mono- und Polycarbonsäuren mit Polyolen, bevorzugt Diacrylate und Triacrylate bzw. -methacrylate, besonders bevorzugt Butandiol- und Ethylenglykoldiacrylat bzw. -methacrylat, Trimethylolpropantriacrylat (TMPTA) und Trimethylolpropantrimethacrylat (TMPTMA); Allylverbindungen, bevorzugt Allyl(meth)acrylat, Triallylcyanurat, Maleinsäurediallylester, Polyallylester,
- Tetraallyloxyethan, Triallylamin, Tetraallylethylendiamin; Allylester der Phosphorsäure; und/oder Vinylphosphonsäurederivate.

  Insbesondere bevorzugt als Vernetzer ist Trimethylolpropantriacrylat (TMPTA).

  Der Gewichtsanteil an vernetzenden Comonomeren, bezogen auf die Gesamtmasse der Copolymere, beträgt bevorzugt bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 10 Gew.-% und insbesondere bevorzugt 0,1 bis 7 Gew.-%.

Als Polymerisationsmedium können alle organischen oder anorganischen Lösungsmittel dienen, die sich bezüglich radikalischer Polymerisationsreaktionen weitestgehend inert verhalten und vorteilhafterweise die Bildung mittlerer oder hoher Molekulargewichte zulassen. Bevorzugt Verwendung finden Wasser; niedere Alkohole; bevorzugt Methanol, Ethanol, Propanole, iso-, sec.- und t-Butanol, insbesondere bevorzugt t-Butanol; Kohlenwasserstoffe mit 1 bis 30 Kohlenstoffatomen und Mischungen der vorgenannten Verbindungen.

- Die Polymerisationsreaktion erfolgt bevorzugt im Temperaturbereich zwischen 0 und 150°C, besonders bevorzugt zwischen 10 und 100°C, sowohl bei Normaldruck als auch unter erhöhtem oder erniedrigtem Druck. Gegebenenfalls kann die Polymerisation auch unter einer Schutzgasatmosphäre, vorzugsweise unter Stickstoff, ausgeführt werden.
- Zur Auslösung der Polymerisation können energiereiche elektromagnetische Strahlen, mechanische Energie oder die üblichen chemischen Polymerisationsinitiatoren, wie organische Peroxide, z.B. Benzoylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid,

Methylethylketonperoxid, Cumolhydroperoxid, Dilauroylperoxid oder Azoinitiatoren, wie z.B. Azodiisobutyronitril (AIBN), verwendet werden.

Ebenfalls geeignet sind anorganische Peroxyverbindungen, wie z.B.  $(NH_4)_2S_2O_8$ ,  $K_2S_2O_8$  oder  $H_2O_2$ , gegebenenfalls in Kombination mit Reduktionsmitteln (z.B.

Natriumhydrogensulfit, Ascorbinsäure, Eisen(II)-sulfat etc.) oder Redoxsystemen, welche als reduzierende Komponente eine aliphatische oder aromatische Sulfonsäure (z.B. Benzolsulfonsäure, Toluolsulfonsäure etc.) enthalten.

Als Polymerisationsmedium können alle Lösungsmittel dienen, die sich bezüglich radikalischer Polymerisationsreaktionen weitestgehend inert verhalten und die Bildung hoher Molekulargewichte zulassen. Bevorzugt Verwendung finden Wasser und niedere, tertiäre Alkohole oder Kohlenwasserstoffe mit 3 bis 30 C-Atomen. In einer besonders bevorzugten Ausführungsweise wird t-Butanol als Reaktionsmedium verwendet. Mischungen aus zwei- oder mehreren Vertretern der beschriebenen potentiellen Lösungsmitteln sind selbstverständlich ebenfalls erfindungsgemäß. Dies schließt auch Emulsionen von nicht miteinander mischbaren Solventien ein (z.B. Wasser/Kohlenwasserstoffe). Grundsätzlich sind alle Arten der Reaktionsführung geeignet, die zu den erfindungsgemäßen Polymerstrukturen führen (Lösungspolymerisation, Emulsionsverfahren,

Fällungsverfahren, Hochdruckverfahren, Suspensionsverfahren, Substanzpolymerisation, Gelpolymerisation usw.).
Bevorzugt eignet sich die Fällungspolymerisation, besonders bevorzugt die Fällungspolymerisation in tert.-Butanol.

Die nachfolgende Auflistung zeigt 67 Copolymere, die für die Formulierung der erfindungsgemäßen Mittel besonders vorteilhaft geeignet sind. Die verschiedenen Copolymere Nr. 1 bis Nr. 67 sind gemäß den folgenden Herstellverfahren 1, 2, 3 und 4 erhältlich.

#### 30 Verfahren 1:

Diese Polymere sind nach dem Fällungsverfahren in tert. Butanol herstellbar. Dabei wurden die Monomere in t-Butanol vorgelegt, die Reaktionsmischung inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 60°C durch Zugabe

des entsprechenden t-Butanol löslichen Initiators (bevorzugt Dilauroylperoxid) gestartet. Die Polymere werden nach beendeter Reaktion (2 Stunden) durch Absaugen des Lösungsmittels und durch anschließende Vakuumtrocknung isoliert.

#### 5 Verfahren 2:

10

15

20

Diese Polymere sind nach dem Gelpolymerisationsverfahren in Wasser herstellbar. Dabei werden die Monomere in Wasser gelöst, die Reaktionsmischung inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 65°C durch Zugabe von geeigneten Initiatoren- oder Initiatorsystemen (bevorzugt Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>) gestartet. Die Polymergele werden anschließend zerkleinert und nach Trocknung die Polymere isoliert.

#### Verfahren 3:

Diese Polymere sind nach dem Emulsionsverfahren in Wasser herstellbar. Dabei werden die Monomere in einer Mischung aus Wasser/organ. Lösungsmittel (bevorzugt Cyclohexan) unter Verwendung eines Emulgators emulgiert, die Reaktionsmischung mittels N<sub>2</sub> inertisiert und anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 80°C durch Zugabe von geeigneten Initiatoren- oder Initiatorsystemen (bevorzugt Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>8</sub>) gestartet. Die Polymeremulsionen werden anschließend eingedampft (Cyclohexan fungiert als Schlepper für Wasser) und dadurch die Polymere isoliert.

#### Verfahren 4:

Diese Polymere sind nach dem Lösungsverfahren in organischen Lösungsmitteln

(bevorzugt Toluol, z.B. auch tert. Alkohole) herstellbar. Dabei werden die

Monomere im Lösungsmittel vorgelegt, die Reaktionsmischung inertisiert und
anschließend die Reaktion nach Anheizen auf 70°C durch Zugabe von geeigneten
Initiatoren- oder Initiatorsystemen (bevorzugt Dilauroylperoxid) gestartet. Die
Polymere werden durch Abdampfen des Lösungsmittels und durch anschließende

Vakuumtrocknung isoliert.

Polymere mit hydrophoben Seitenketten, unvernetzt

Nr. Zusammensetzung	Herstellverfahren
Tarana Ta	-080 1
_	
90 g AMPS 10 g Genapol	
3 85 g AMPS 15 g Genapol	1
4 80 g AMPS 20 g Genapol	
5 70 g AMPS 30 g Genapol	
6 50 g AMPS 50 g Genapol	T-080 3
7 40 g AMPS 60 g Genapol	T-080 3
8 30 g AMPS 70 g Genapol	T-080 3
9 20 g AMPS 80 g Genapol	
10 60 g AMPS 60 g BB10	4
11 80 g AMPS 20 g BB10	4
10 DD40	3
	1
	11 4040
14 80 g AMPS 20 g Genapo	

# Polymere mit hydrophoben Seitenketten, vernetzt

		Herstellverfahren
Nr.	Zusammensetzung	1
15	80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0.6g AMA	
16	80 g AMPS 20 g Genapol LA040 0,8 AMA	1
	80 g AMPS 20 g Genapol LA040 1,0 g AMA	1
17	100 d Aivii O 20 g Odinapa	2
18	628,73 g AMPS 120,45 g Genapol T-250 6,5 g TMPTA	4
19	60 g AMPS 40 g BB10 1,9 g TMPTA	
20	80 g AMPS 20 g BB10 1,4 g TMPTA	4
		4
21	90 97	4
22	80 g AMPS 20 g BB10 1,9 g TMPTA	4
23	60 g AMPS 40 g BB10 1,4 g TMPTA	4

5

Polymere mit hydrophoben Seitenketten, vernetzt, gepfropft

Nr.	Zusammens	etzung		•	Herstellverfahren
24	95 g AMPS	5 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
25	90 g AMPS	10 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
26	85 g AMPS	15 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1
27	90 g AMPS	10 g BB10,	1,9 g TMPTA,	1 g Poly-NVP	1

Polymere mit siliziumhaltigen Gruppen, unvernetzt

Nr.	Zusammensetzung		Herstellverfahren
28	80 g AMPS,	20 g Silvet 867	1
29	80 g AMPS,	50 g Silvet 867	4

### 5 Polymere mit siliziumhaltigen Gruppen, vernetzt

Nr.	Zusammensetzung		Herstellverfahren
30	80 g AMPS, 20 g Silvet 867,	0,5 g MBA	4
31	80 g AMPS, 20 g Silvet 867,	1,0 g MBA	1
32	60 g AMPS, 40 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
33	80 g AMPS, 20 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
34	90 g AMPS, 10 g Y-12867,	0,95 g AMA	1
35	60 g AMPS, 40 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
36	80 g AMPS, 20 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
37	90 g AMPS, 10 g Silvet 7280,	0,95 g AMA	1
38	60 g AMPS, 40 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	. 1
39	80 g AMPS, 20 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	1
40	90 g AMPS, 10 g Silvet 7608,	0,95 g AMA	. 1

Polymere mit hydrophoben Seitenketten und kationischen Gruppen, unvernetzt

Nr.	Zusammensetzung	Herstellverfahren
41	87,5 g AMPS, 7,5 g Genapol T-110, 5 g DADMAC	2
42	40 g AMPS, 10 g Genapol T110, 45 g Methacrylami	d 2

•	

43	55 g AMPS,	40 g Genapol LA040, 5 g Quat 1	
44	75 g AMPS,	10 g BB10, 6,7 g Quat	i

# Polymere mit hydrophoben Seitenketten und kationischen Gruppen, vernetzt

		Herstellverfahren
Nr.	Zusammensetzung	(0)
	60 g AMPS, 20 g Genapol T-80, 10 g Quat, 10 g HEMA	1
45	60 g AIVIPS, 20 g Genapor 1 00, 10 g to 1 d a TNADTA	1
46	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 5 g Quat, 1,4 g TMPTA	
70	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 10 g Quat, 1,4 g TMPTA	1
47	75 g AMPS, 20 g Genapol1-250, 10 g ddat, 1,1 g	<u> </u>
1-40-	75 g AMPS, 20 g GenapolT-250, 20 g Quat, 1,4 g TMPTA	
48	75 g Alviro, 20 g Component	

### Polymere mit fluorhaltigen Gruppen

		Herstellverfahren
Nr.	Zusammensetzung	1
49	94 g AMPS, 2,02 g Fluowet AC 600	3
50	80 g AMPS,	
	20 g Perfluoroctylpolyethylenglykolmethacrylat, 1 g Span 80	

# Polymere mit fluorhaltigen Gruppen, gepfropft

			Herstellverfahren
T		Zusammensetzung	1
1	51	80 g AMPS, 10 g Fluowet AC 600, 5 g Poly-NVP	1
+	52	70 g AMPS, 8 g Perfluoroctylethyloxyglycerinmethacrylat,	4
		5 g Poly-NVP	

### Multifunktionelle Polymere

	Herstellverfahren
	1
80 g AMPS, 10 g Genapol LA070, 10 g Silvet 7608,	
1,8 g TMPTA	50 4
70 g AMPS, 5 g N-Vinylpyrrolidon, 15 g Genapol 1-2	7
methacrylat, 10 g Quat, 10 g Poly-NVP	
80 g AMPS, 5 g N-Vinylformamid, 5 g Genapol O-150-	
	1,8 g TMPTA

	methacrylat, 10 g DADMAC, 1,8 g TMPTA, 8 g Poly-N-	
	Vinylformamid	
56	70 g AMPS, 5 g N-Vinylpyrrolidon, 15 g Genapol T-	1
	250-methacrylat, 10 g Quat, 10 g Poly-NVP	·
57	60 g AMPS, 10 g Genapol-BE-020-methacrylat,	1
	10 g Genapol T-250-acrylat, 20 g Quat, 1 g Span 80	• •
58	60 g AMPS, 20 g MPEG-750-methacrylat,	1
i .	10 g Methacryloxypyldimethicon,	
	10 g Perfluorooctylpolyethylenglycol-methacrylat,	
ļ	10 g Poly[N-vinylcaprolacton-co-acrylsäure] (10/90)	
59	80 g AMPS, 5 g N-Vinylformamid, 5 g Genapol O-150-	· 1·
ŀ	methacrylat, 10 g DADMAC, 1,8 g TMPTA	·
60	70 g AMPS, 10 g Genapol T-250-acrylat, 5 g N-Methyl-	1
	4-vinylpyridiniumchlorid, 2,5 g Silvet Y-12867,	
	2,5 g Perfluorhexylpolyethylenglykolmethacrylat,	ļ
	10 g Polyethylenglykoldimethacrylat,	
	4 g Poly[N-Vinylcaprolactam]	
61	10 g AMPS, 20 g Acrylamid, 30 g N-2-Vinylpyrrolidon,	3
	20 g Silvet 7608, 10 g Methacryloxypyl dimethicon,	
	10 g Fluowet AC 812	
62	60 g AMPS, 10 g DADMAC, 10 g Quat, 10 g Genapol-LA-	1
	250-crotonat, 10 g Methacryloxypyldimethicon,	
	7 g Poly[acrylsäure- <i>co</i> -N-vinylformamid]	·
63	50 g AMPS, 45 g Silvet 7608, 1,8 g TMPTA,	1
	8 g Poly[N-Vinylformamid]	
64	20 g AMPS, 10 g Genapol T 110, 35 g MAA, 30 g	4
	HEMA, 5 g DADMAC	
65	20 g AMPS, 80 g BB10, 1,4 g TMPTA	1
66	75 g AMPS, 20 g BB10, 6,7 g Quat, 1,4 g TMPTA	1
67	35 g AMPS, 60 g Acrylamid, 2 g VIFA,	4
	2,5 g Vinylphosphonsäure, 2 Mol-% Fluowet EA-600	

Chemische Bezeichnung der Reaktanden:

5 AMPS
Genapol® T-080

Acryloyldimethyltaurat, wahlweise Na- oder NH4-Salz  $C_{16}$ - $C_{18}$ -Fettalkoholpolyglykolether mit 8 EO-Einheiten

5	Genapol® T-110 Genapol® T-250 Genapol® LA-040 Genapol® LA-070 Genapol® O-150 methaci	mit 15 EO-Einheiten,
10	Genapol® T-250 methace Genapol® T-250 acrylate  BB10®  TMPTA  Poly-NVP  Silvet® 867  MBA  AMA	25 EO-Einheiten
20	Silvet <sup>®</sup> 7280 DADMAC HEMA Quat	Polyalkylenoxid-modifiziertes Heptamethyltrisiloxan Polyalkylenoxid-modifiziertes Heptamethyltrisiloxan Diallyldimethyl-ammoniumchlorid 2-Hydroxyethylmethacrylat 2-(Methacryloyloxy)ethyltrimethylammoniumchlorid Perfluoralkylethylacrylat Sorbitanester

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die Copolymere wasserlöslich oder wasserquellbar.

Die erfindungsgemäßen Mittel enthalten, bezogen auf die fertigen Mittel, bevorzugt 0,01 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 0,5 bis 3 Gew.-%, an Copolymeren.

Die beschriebene, optional durchführbare Pfropfung der Copolymere mit anderen Polymeren führt zu Produkten mit besonderer Polymermorphologie, die in wässrigen Systemen optisch klare Gele ergeben. Ein potenzieller Nachteil der Copolymere ohne Pfropfung besteht in einer mehr oder weriger starken Opaleszenz in wässriger Lösung. Diese beruht auf bisher nicht zu vermeidenden, übervernetzten Polymeranteilen, die während der Synthese entstehen und in Wasser nur unzureichend gequollen vorliegen. Dadurch bilden sich Licht streuende Teilchen aus, deren Größe deutlich oberhalb der Wellenlänge des sichtbaren Lichts liegt und deshalb Ursache der Opaleszenz sind. Durch das beschriebene, optional durchführbare Pfropf-Verfahren wird die Bildung übervernetzter
 Polymeranteile gegenüber herkömmlichen Techniken deutlich reduziert oder gänzlich vermieden.

Die beschriebene, optional durchführbare Inkorporation sowohl von kationischen Ladungen als auch von Silizium-, Fluor oder Phosphoratomen in die Copolymere führt zu Produkten, die in kosmetischen Formulierungen besondere sensorische und rheologische Eigenschaften besitzen. Eine Verbesserung der sensorischen und rheologischen Eigenschaften kann insbesondere bei der Verwendung in rinse off Produkten (insbesondere Haarbehandlungsmittel) als auch leave on Produkten (insbesondere O/W Emulsionen) gewünscht sein.

Vorteilhafte Eigenschaften zeigen die Copolymere sowohl in vernetzter als auch in unvernetzter Form. Während vernetzte Systeme z.B. hervorragende Eigenschaftsprofile im Hinblick auf Emulsionsstabilisierung zeigten, konnten insbesondere mit Hilfe der unvernetzten Varianten tensidhaltige Lösungen verdickt werden. Gleiches gilt für elektrolythaltige Systeme, die bekanntermaßen mit Polyelektrolyten nur sehr schwer oder gar nicht zu verdicken sind.

Die Copolymere können als Verdicker für Mittel auf wässriger oder wässrigalkoholischer Basis, beispielsweise Haargele, eingesetzt werden. Des weiteren

eignen sich die erfindungsgemäßen Polymere als Stabilisator, Dispergiermittel und Konsistenzgeber für wässrig-tensidische Zubereitungen, beispielsweise Shampoos, Duschbäder, Duschgels, Schaumbäder und dergleichen.

Die verdickende Wirkung der Copolymere in wässrig-tensidischen Mitteln wird durch eine Assoziation der Polymerseitenketten und der Tenside verstärkt und kann durch die Wahl der Seitenketten der Copolymere und durch die Wahl der Tenside gesteuert werden. Die suspendierende bzw. dispergierende und stabilisierende Wirkung der Copolymere in wässrig-tensidischen Mitteln wird durch die Assoziation der Polymerseitenketten bzw. funktionellen Gruppen in Haupt- und Seitenkette und der in wässrig-tensidischen Mitteln unlöslichen flüssigen Komponenten, beispielsweise Silikonöle, bzw. der unlöslichen Komponenten, beispielsweise Zink-Pyrethione, bedingt.

Die Copolymere eignen sich ebenso als Verdicker und Dispergiermittel, als

Emulgatoren, Suspendiermittel mit verdickender Wirkung und Konsistenzgeber für Emulsionen und Suspensionen, sowie als Gleitmittel, Haftmittel, Verdicker, Dispergier- und Emulgiermittel dekorativer, feststoffhaltiger Zubereitungen. Dabei können auch Mischungen der Copolymere verwendet werden. Die emulgierende, stabilisierende und/ oder konsistenzgebende Wirkung der Copolymere in Emulsionen wird durch eine Assoziation der Polymerseitenketten untereinander, sowie durch eine Wechselwirkung der Polymerseitenketten mit den hydrophoben Ölkomponenten verursacht bzw. verstärkt.

Der pH-Wert der kosmetischen, pharmazeutischen und dermatologischen Mittel ist bevorzugt kleiner oder gleich pH 6,5, besonders bevorzugt im Bereich pH 2 bis 6,5, insbesondere bevorzugt im Bereich pH 3 bis 6.

Als saure Komponenten enthalten die Mittel organische oder anorganische Säuren, bevorzugt organische Säuren, insbesondere bevorzugt alphaHydroxysäuren und Säuren ausgewählt aus Glykolsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Mandelsäure, Salicylsäure, Ascorbinsäure, Brenztraubensäure, Oligooxa Mono- und Dicarbonsäuren, Fumarsäure, Retinoesäure, aliphatische und organische Sulfonsäuren, Benzoesäure, Kojisäure,

Fruchtsäure, Äpfelsäure, Gluconsäure, Galacturonsäure, saure Pflanzen- und/oder Fruchtextrakte und deren Derivate.

Der Anteil der Säuren in Mitteln beträgt bevorzugt 0,05 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,5 bis 10 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 1 bis 5 Gew.-%.

In einer bevorzugten Ausführung handelt es sich bei Mitteln um Emulsionen, bevorzugt Öl-in-Wasser-Emulsionen, bevorzugt mit Viskositäten von 8000 mPas bis 50000 mPas (RV Brookfield Viskosimeter, 20 U/min) und einem pH-Wert von pH 3 bis 6.

In einer weiteren bevorzugten Ausführung handelt es sich bei den Mitteln um wässrige Gele, bevorzugt um wässrige Gele enthaltend organische Lösemittel, bevorzugt mit Viskositäten von 15000 mPas bis 100000 mPas mPas (RV Brookfield Viskosimeter, 20 U/min)und einem pH-Wert von pH 3 bis 6.

In einer weiteren bevorzugten Ausführung handelt es sich bei Mitteln um tensidhaltige Formulierungen, besonders bevorzugt um Shampoos, Duschbäder und dergleichen, bevorzugt mit Viskositäten von 1000 mPas bis 15000 mPas mPas (RV Brookfield Viskosimeter, 20 U/min) und einem pH-Wert von pH 3 bis 6.

Die sauren Komponenten in den Mitteln können sowohl in saurer Form als auch in Form ihrer Salze, bevorzugt in Form der Natrium-, Kalium- oder Ammoniumsalze, vorliegen.

25

10

15

20.

Die erfindungsgemäßen Mittel können anionische, kationische, nichtionische, zwitterionische und/oder amphotere Tenside enthalten.

Die Gesamtmenge der eingesetzten Tenside beträgt, bezogen auf die fertigen

Mittel, bevorzugt zwischen 2 bis 70 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 5 und

40 Gew.-%, insbesondere bevorzugt zwischen 12 und 35 Gew.-%.

Als anionische Tenside eignen sich bevorzugt (C<sub>10</sub>-C<sub>20</sub>)-Alkyl- und Alkylencarboxylate, Alkylethercarboxylate, Fettalkoholsulfate, Fettalkoholethersulfate, Alkylamidsulfate und -sulfonate, Fettsäurealkylamidpolyglykolethersulfate, Alkansulfonate und Hydroxyalkansulfonate, Olefinsulfonate, Acylester von Isethionaten,  $\alpha$ -Sulfofettsäureester, Alkylbenzolsulfonate, Alkylphenolglykolethersulfonate, Sulfosuccinate, Sulfobernsteinsäurehalbester und -diester, Fettalkoholetherphosphate, Eiweiß-Fettsäure-Kondensationsprodukte, Alkylmonoglyceridsulfate und -sulfonate, Alkylglyceridethersulfonate, Fettsäuremethyltauride, Fettsäuresarkosinate, Sulforicinoleate, Acylglutamate.

- Die Verbindungen und deren Mischungen werden in Form ihrer wasserlöslichen 10 oder in Wasser dispergierbaren Salze benutzt, beispielsweise der Natrium-, Kalium-, Magnesium-, Ammonium-, Mono-, Di- und Triethanolammonium- sowie analogen Alkylammonium-Salze.
- Der Gewichtsanteil der anionischen Tenside liegt, bezogen auf die fertigen Mittel, 15 bevorzugt im Bereich von 2 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 25 Gew.-%, insbesondere bevorzugt 12 bis 22 Gew.-%.
- Geeignete kationische Tenside sind beispielsweise quartäre Ammoniumsalze wie Di-(C<sub>10</sub>-C<sub>24</sub>)-Alkyl-dimethylammoniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise Di-(C<sub>12</sub>-20 C<sub>18</sub>)-Alkyl-dimethylammoniumchlorid oder -bromid; (C<sub>10</sub>-C<sub>24</sub>)-Alkyl-dimethylethylammoniumchlorid oder -bromid; (C<sub>10</sub>-C<sub>24</sub>)-Alkyl-trimethylammoniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise Cetyltrimethylammoniumchlorid oder -bromid und (C20- $C_{22}$ )-Alkyl-trimethylammoniumchlorid oder -bromid; ( $C_{10}$ - $C_{24}$ )-Alkyl-dimethylbenzylammoniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise (C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-dimethylbenzyl-25 ammoniumchlorid; N- $(C_{10}$ - $C_{18}$ )-Alkyl-pyridiniumchlorid oder -bromid, vorzugsweise  $N-(C_{12}-C_{16})$ -Alkyl-pyridiniumchlorid oder -bromid;  $N-(C_{10}-C_{18})$ -Alkyl-isochinoliniumchlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-polyoylaminoformylmethylpyridiniumchlorid; N-(C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-N-methyl-morpholinium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat; N-(C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-N-ethyl-morpholinium-chlorid, -bromid oder 30 -monoalkylsulfat; (C<sub>16</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-pentaoxethyl-ammonium-chlorid; Diisobutyl-

N,N-Diethylaminoethylstearylamids und -oleylamids mit Salzsäure, Essigsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Phosphorsäure; N-Acyl-aminoethyl-N,N-diethyl-N-methyl-ammoniumchlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat und N-Acylaminoethyl-N,N-diethyl-N-benzyl-ammonium-chlorid, -bromid oder -monoalkylsulfat, wobei Acyl vorzugsweise für Stearyl oder Oleyl steht.

Der Gewichtsanteil der kationischen Tenside beträgt, bezogen auf die fertigen Mittel, bevorzugt 1 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 7 Gew.-%, insbesondere besonders bevorzugt 3 bis 5 Gew.-%.

10

5

Als nichtionische Tenside eignen sich Fettalkoholethoxylate

(Alkylpolyethylenglykole); Alkylphenolpolyethylenglykole;
Alkylmercaptanpolyethylenglykole; Fettaminethoxylate

(Alkylaminopolyethylenglykole); Fettsäureethoxylate (Acylpolyethylenglykole);

Polypropylenglykolethoxylate (Pluronics®); Fettsäurealkylolamide,

(Fettsäureamidpolyethylenglykole); N-Alkyl-, N-Alkoxypolyhydroxyfettsäureamid,

Saccharoseester; Sorbitester und Polyglykolether.

Der Gewichtsanteil der nichtionischen Tenside beträgt bevorzugt 1 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 2 bis 10 %, insbesondere bevorzugt 3 bis 7 Gew.-%.

Bevorzugte Amphotenside sind N-(C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-β-aminopropionate und N-(C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-β-iminodipropionate als Alkali- und Mono-, Di- und Trialkylammonium-Salze; N-Acylaminoalkyl-N,N-dimethyl-acetobetain, vorzugsweise N-(C<sub>8</sub>-C<sub>18</sub>)-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylacetobetain; (C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-dimethyl-sulfopropyl-betain; Amphotenside auf Basis Imidazolin (Handelsname: Miranol<sup>®</sup>, Steinapon<sup>®</sup>), vorzugsweise das Natrium-Salz des 1-(β-Carboxy-methyloxyethyl)-1-(carboxymethyl)-2-lauryl-imidazoliniums; Aminoxid, z.B. (C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Alkyl-dimethylaminoxid, Fettsäureamidoalkyl-dimethylaminoxid.

30

25

Der Gewichtsanteil der amphoteren Tenside liegt bevorzugt im Bereich von 0,5 bis 20 Gew.-%, besonders bevorzugt 1 bis 10 Gew.-%.

Besonders bevorzugte Tenside sind Laurylsulfat, Laurethsulfat, Cocoamidopropylbetain, Natriumcocoylglutamat und Lauroamphoacetat.

Des weiteren können in den erfindungsgemäßen Mitteln schaumverstärkende

Co-Tenside aus der Gruppe Alkylbetaine, Alkylamidobetaine, Aminopropionate,

Aminoglycinate, Imidazoliniumbetaine und Sulfobetaine, Aminoxide und

Fettsäurealkanolamide oder Polyhydroxyamide eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe Ölkörper,
Emulgatoren und Co-Emulgatoren, kationische Polymere, Filmbildner, sowie
weitere in der Kosmetik gebräuchliche Zusätze, wie z.B. Überfettungsmittel,
feuchtigkeitsspendende Mittel, Stabilisatoren, biogene Wirkstoffe, Glycerin,
Konservierungsmittel, Perlglanzmittel, Farb- und Duftstoffe, Lösungsmittel,
Hydrotrope, Trübungsmittel, weitere Verdickungsmittel und Dispergiermittel, ferner
Eiweißderivate wie Gelatine, Collagenhydrolysate, Polypeptide auf natürlicher und
synthetischer Basis, Eigelb, Lecithin, Lanolin und Lanolinderivate, Fettalkohole,
Silicone, deodorierende Mittel, Stoffe mit keratolytischer und keratoplastischer
Wirkung, Enzyme und Trägersubstanzen, Antioxidation, UV-Lichtschutzfilter,
Pigmente und Metalloxide, sowie antimikrobiell wirkende Agentien enthalten.

20

Unter Ölkörper ist jegliche Fettsubstanz zu verstehen, die bei Raumtemperatur (25°C) flüssig ist.

Die Fett-Phase kann daher ein oder mehrere Öle umfassen, die vorzugsweise aus folgenden Ölen ausgewählt werden:

25 Silikonöle, flüchtig oder nicht flüchtig, linear, verzweigt oder ringförmig, eventuell organisch modifiziert; Phenylsilikone; Silikonharze und —gummis; Mineralöle wie Paraffin- oder Vaselinöl; Öle tierischen Ursprungs wie Perhydrosqualen, Lanolin; Öle pflanzlichen Ursprungs wie flüssige Triglyceride, z.B. Sonnenblumen-, Mais-, Soja-, Reis-, Jojoba-, Babusscu-, Kürbis-, Traubenkern-, Sesam-, Walnuss-,

30 Aprikosen-, Makadamia-, Avocado-, Süßmandel-, Wiesenschaumkraut-, Ricinusöl, Triglyceride der Capryl/Caprinsäuren, Olivenöl, Erdnussöl, Rapsöl und Kokosnussöl; 5

10

15

20

25

Synthetische Öle wie Purcellinöl, Isoparaffine, lineare und/oder verzweigte Fettalkohole und Fettsäureester, bevorzugt Guerbetalkohole mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10, Kohlenstoffatomen; Ester von linearen (C<sub>6</sub>-C<sub>13</sub>)-Fettsäuren mit linearen (C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>)-Fettalkoholen; Ester von verzweigten (C<sub>6</sub>-C<sub>13</sub>)-Carbonsäuren mit linearen (C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>)-Fettalkoholen, Ester von linearen (C<sub>6</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol; Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Dimerdiol oder Trimerdiol) und/oder Guerbetalkoholen; Triglyceride auf Basis (C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>)-Fettsäuren; Ester wie Dioctyladipat, Diisopropyl dimer dilineloat; Propylenglycole/-dicaprilat oder Wachse wie Bienenwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse, gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, wie z.B. Cetylstearylalkohol; Fluorierte und perfluorierte Öle; fluorierte Silikonöle; Gemische der vorgenannten Verbindungen.

Als nichtionogene Co-Emulgatoren kommen u.a. in Betracht Anlagerungsprodukte von 0 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe und an Sorbitan- bzw. Sorbitolester; (C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>)-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 0 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin; Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und ggfs. deren Ethylenoxidanlagerungsprodukten; Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und/oder gehärtetes Rizinusöl; Polyol- und insbesondere Polyglycerinester, wie z.B. Polyglycerinpolyricinoleat und Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen.

Als ionogene Co-Emulgatoren eignen sich z.B. anionische Emulgatoren, wie mono-, di- oder tri-Phosphorsäureester, aber auch kationische Emulgatoren wie mono-, di- und tri-Alkylquats und deren polymere Derivate.

30

Als kationische Polymere eignen sich die unter der INCI-Bezeichnung "Polyquaternium" bekannten, insbesondere Polyquaternium-31, Polyquaternium-16, Polyquaternium-24, Polyquaternium-7, Polyquaternium-22, Polyquaternium-39,

Polyquaternium-28, Polyquaternium-2, Polyquaternium-10, Polyquaternium-11, sowie Polyquaternium 37&mineral oil&PPG trideceth (Salcare SC95), PVP-dimethylaminoethylmethacrylat-Copolymer, Guar-hydroxypropyltriammoniumchloride, sowie Calciumalginat und Ammoniumalginat. Des weiteren können eingesetzt werden kationische Cellulosederivate; kationische Stärke; 5 Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden; quaternierte Vinylpyrrolidon/ Vinylimidazol-Polymere; Kondensationsprodukte von Polyglykolen und Aminen; quaternierte Kollagenpolypeptide; quaternierte Weizenpolypeptide; Polyethylenimine; kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amidomethicone; Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxy-propyldiethylentriamin; 10 Polyaminopolyamid und kationische Chitinderivate, wie beispielsweise Chitosan. Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxan, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone und amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, sowie Polyalkylsiloxane, Polyalkylarylsiloxane, Polyethersiloxan-Copolymere, wie in 15 US-5,104,645 und den darin zitierten Schriften beschrieben, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können.

Phenylbenzimidazolsulfonsäure, wasserlösliche Polyurethane, beispielsweise C<sub>10</sub>-Polycarbamyl, Polyglycerolester, Polyvinylalkohol, Polyvinylpyrrolidon, -copolymere, beispielsweise Vinylpyrrolidon/Vinylacetatcopolymer, wasserlösliche Acrylsäurepolymere/Copolymere bzw. deren Ester oder Salze, beispielsweise Partialestercopolymere der Acryl/Methacrylsäure und Polyethylenglykolether von Fettalkoholen, wie Acrylat/Steareth-20-Methacrylat Copolymer, wasserlösliche Cellulose, beispielsweise Hydroxymethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose, wasserlösliche Quaterniums, Polyquaterniums, Carboxyvinyl-Polymere, wie Carbomere und deren Salze, Polysaccharide, beispielsweise Polydextrose und Glucan.

30

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise polyethoxylierte Lanolinderivate, Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als

Schaumstabilisatoren dienen. Als feuchtigkeitsspendende Substanz stehen beispielsweise Isopropylpalmitat, Glycerin und/ oder Sorbitol zu Verfügung.

Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren, wie z.B. Magnesium-,
Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden.
Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte und
Vitaminkomplexe zu verstehen.

Zusätzlich können die erfindungsgemäßen Mittel organische Lösungsmittel enthalten. Prinzipiell kommen als organische Lösungsmittel alle ein- oder 10 mehrwertigen Alkohole in Betracht. Bevorzugt werden Alkohole mit 1 bis 4 ; ; Kohlenstoffatomen wie Ethanol, Propanol, Isopropanol, n-Butanol, i-Butanol, t-Butanol, Glycerin und Mischungen aus den genannten Alkoholen eingesetzt. Weitere bevorzugte Alkohole sind Polyethylenglykole mit einer relativen Molekülmasse unter 2000. Insbesondere ist ein Einsatz von Polyethylenglykol mit **15** ° einer relativen Molekülmasse zwischen 200 und 600 und in Mengen bis zu 45 Gew.-% und von Polyethylenglykol mit einer relativen Molekülmasse zwischen 400 und 600 in Mengen von 5 bis 25 Gew.-% bevorzugt. Weitere geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Triacetin (Glycerintriacetat) und 1-Methoxy-2propanol. Hydrotrop wirken kurzkettige Aniontenside, insbesondere Arylsulfonate, 20 beispielsweise Cumol- oder Toluolsulfonat.

Die erfindungsgemäßen Mittel können mit konventionellen Ceramiden, Pseudoceramiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Cholesterin, Cholesterinfettsäureestern, Fettsäuren, Triglyceriden, Cerebrosiden, Phospholipiden und ähnlichen Stoffen als Pflegezusatz abgemischt werden.

Als Konservierungsmittel in Betracht kommen beispielsweise Phenoxyethanol, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden.

25

Als antifungizide Wirkstoffe eignen sich bevorzugt Ketoconazol, Oxiconazol, Terbinafin, Bifonazole, Butoconazole, Cloconazole, Clotrimazole, Econazole, Enilconazole, Fenticonazole, Isoconazole, Miconazole, Sulconazole, Tioconazole Fluconazole, Itraconazole, Terconazole, Naftifine und Terbinafine, Zn-Pyrethion und Oczopyrox.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise polyethoxylierte Lanolinderivate, Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Als feuchtigkeitsspendende Substanz stehen beispielsweise Isopropylpalmitat, Glycerin und/ oder Sorbitol zu Verfügung.

Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren, wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden.

15

10

5

Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.

Zusätzlich können die erfindungsgemäßen Mittel organische Lösungsmittel enthalten. Prinzipiell kommen als organische Lösungsmittel alle ein- oder 20 mehrwertigen Alkohole in Betracht. Bevorzugt werden Alkohole mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen wie Ethanol, Propanol, Isopropanol, n-Butanol, i-Butanol, t-Butanol, Glycerin und Mischungen aus den genannten Alkoholen eingesetzt. Weitere bevorzugte Alkohole sind Polyethylenglykole mit einer relativen Molekülmasse unter 2000. Insbesondere ist ein Einsatz von Polyethylenglykol mit 25 einer relativen Molekülmasse zwischen 200 und 600 und in Mengen bis zu 45 Gew.-% und von Polyethylenglykol mit einer relativen Molekülmasse zwischen 400 und 600 in Mengen von 5 bis 25 Gew.-% bevorzugt. Weitere geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Triacetin (Glycerintriacetat) und 1-Methoxy-2propanol. Hydrotrop wirken kurzkettige Aniontenside, insbesondere Arylsulfonate, 30 beispielsweise Cumol- oder Toluolsulfonat. Die erfindungsgemäßen Mittel können mit konventionellen Ceramiden,

Pseudoceramiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide Cholesterin,

Cholesterinfettsäureestern, Fettsäuren, Triglyceriden, Cerebrosiden, Phospholipiden und ähnlichen Stoffen als Pflegezusatz abgemischt werden.

Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Parabene,

Pentandiol oder Sorbinsäure.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden.

Als antifungizide Wirkstoffe eignen sich bevorzugt Ketoconazol, Oxiconazol, Terbinafin, Bifonazole, Butoconazole, Cloconazole, Clotrimazole, Econazole, Enilconazole, Fenticonazole, Isoconazole, Miconazole, Sulconazole, Tioconazole Fluconazole, Itraconazole, Terconazole, Naftifine und Terbinafine, Zn-Pyrethion und Oczopyrox.

15

20

In einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei den Mitteln um Rinse-off Produkte, besonders bevorzugt Shampoos, Duschbäder, Duschgels und Schaumbäder. Moderne Rinse-off Produkte haben häufig einen hohen Anteil an konditionierenden Wirkstoffen, die auch aus Ölanteilen bestehen können. Folglich können diese Mittel als Emulsionen vorliegen.

In einer weiteren bevorzugten aber Ausführungsform handelt es sich bei den Mitteln um Leave-on Produkte, bevorzugt in Form von Emulsionen, besonders bevorzugt um Hautpflegemittel Tagescremes, Nachtcremes, Pflegecremes,

Nährcremes, Bodylotions, Salben, Sonnenschutzmittel, Lippenpflegemittel und Deodorantien.

Des weiteren eignen sie sich auch für tensidfreie wässrige Mittel und Emulsionen, beispielsweise für Haarkuren und –spülungen, Haargele aber auch für Dauerwellenmittel, Haarfärbemittel, sowie für dekorative Kosmetika, beispielsweise make-ups, eye-shadows, Lippenstifte, Mascara und dergleichen.

Ein wesentlich Punkt der Erfindung ist, dass die erfindungsgemäßen Mittel auch ohne Mitverwendung eines zusätzlichen Co-Emulgators und/oder ohne

5

20

25

Mitverwendung eines zusätzlichen Konsistenzgebers eingesetzt werden können. Die Mitverwendung von Co-Emulgatoren und/oder Konsistenzgebern ist somit nicht zwingend, jedoch natürlich möglich. Eine Kombination mit anderen bekannten Co-Emulgatoren und/oder Konsistenzgebern kann zur Einstellung spezieller kosmetischer Profile und zur Ausnutzung synergistischer Effekte wünschenswert sein.

Die Beschaffenheit der Mittel ist ausgesprochen vorteilhaft:

So sind erfindungsgemäße Emulsionen cremig und salbig und haben überhaupt

nicht das gelartige oder sogar gelatineartige Aussehen, wie bei Emulsionen nach
dem Stand der Technik, bei denen die äußere wässrige Phase verdickt ist.

Das kosmetische Gefühl auf der Haut ist hervorragend, beim Auftragen auf die
Haut verleihen die Emulsionen ein Gefühl der Frische und des Komforts, wobei sie
gleichzeitig gehaltvoll und nährend wirken; zudem sind sie sehr weich und

komfortabel und in keiner Weise klebrig.

Die nachfolgenden Beispiele dienen der Erläuterung der Erfindung, ohne sie jedoch einzuschränken (bei allen Prozentangaben handelt es sich um Gew.-%). Bei den in den Beispielen verwendeten Copolymeren handelt es sich um Vertreter der in der Beschreibung bereits aufgeführten besonders bevorzugten Copolymere Nr.1 bis Nr.67. Die Herstellung erfolgte nach den dort angegebenen Verfahren 1, 2, 3 oder 4 unter Verwendung der bevorzugten Initiatoren und Lösemittel.

2,00 %

Beispiel 1: O/W - Hautmilch mit keratolytischer Wirkung

	Zusa	mmensetzung			
	Α	Copolymer Nr. 64			1,50 %
		Mineralöl			4,00 %
		Mandelöl			4,00 %
30		®Cetiol SN (Henkel)		. \	8,00 %
	•	Cetearylisononanoat			•
		Cetylalkohol	*	•	. 2,00 %

Staerinsäure

Ammonium Acryloyldimethyltaurate/VP Copolymer  C Wasser ad 100 %	6
Zitronensäure 0,30 %  Apfelsäure 0,40 % Glykolsäure 0,70 % Milchsäure 0,70 % D Duftstoffe 0,30 %  Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	6
5 Äpfelsäure 0,40 % Glykolsäure 0,70 % Milchsäure 0,70 % D Duftstoffe 0,30 %  10 Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
Glykolsäure 0,70 % Milchsäure 0,70 % D Duftstoffe 0,30 %  10 Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
Milchsäure 0,70 % D Duftstoffe 0,30 %  Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
D Duftstoffe 0,30 %  Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
10 Herstellung I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren 15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren 15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
I A und B mischen II Die Komponenten von C mischen. III II zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren 15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
II Die Komponenten von C mischen. III zu I hinzugeben II D zu I hinzurühren 15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
<ul> <li>II zu I hinzugeben</li> <li>II D zu I hinzurühren</li> <li>III Emulsion homogenisieren, pH 3,5</li> </ul>	
II D zu I hinzurühren  15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
15 III Emulsion homogenisieren, pH 3,5	
Beispiel 2: O/W – Hautmilch für trockene Haut	
Zusammensetzung	:····
	,00 %
Rapsöl Sorbitolester	•
·	,00 %
·	,00 %
Jojoba oil 2	,00 %
25 Caprylic/Capric Triglyceride 4	,00 %
Soyabohnenöl 3	,00 %
B Copolymer Nr. 18	,00 %
C ®HOSTAPON CLG (Clariant) 0	,60 %
Natrium Lauroyl Glutamate	
30 <sup>®</sup> AQUAMOLLIN BC Plv. hochkonz. (Clariant) 0	
Ethylendiamin Tetraacetat, Na-Salz Salt	,10 %
Euryrendiamin Tetraductat, Ma-Salz Salt	,10 %
	),10 % 2,00 %

	D	Wasser Konservierungsmittel Duftstoff	ad 100 % q.s. 0,30 %
5	Herst	tellung:	
	1	A und B mischen .	•
	H .	Lösung von C in I einrühren.	
	111	D zu II zufügen.	
	IV	Emulsion homogenisieren.	
10	V	auf pH 4,8 einstellen	
	Beis	piel 3: W/O Emulsion: Depigmentierungscreme	
	Zusa	ammensetzung	·
15	A	®HOSTACERIN DGI (Clariant)	4,00 %
		Polyglyceryl-2 Sesquiisostearat	
		Cetylalkohoi	1,20 %
		Stearinsäure	1,00 %
		®Cetiol V (Henkel KGaA)	5,00 %
20		Decyl Oleat	•
		Bienenwachs	2,00 %
		Cyclomethicon	7,00 %
	В	Copolymer Nr. 32	1,5 %
		Kojisäure	1,00 %
25		Kaffeesäure	1,00 %
		Wasser	ad 100 %
	С	PEG 600 (Clariant)	10,00 %
		PEG-12	
		Konservierungsmittel	q.s.
30	D	Duftstoff	0,40 %
	Her	rstellung:	
•	1	A bei 80°C aufschmelzen	

П

B in I einrühren

	**	D III I Olimatii Ott	•
	Ш	unter Rühren abkühlen	
	١V	bei 35° C zu IV hinzufügen	
	V	pH 3,4	
5	W/O	Emulsion	
	Beis	piel 4: W/O Creme	
٠	Zusa	ammensetzung	•
10	Ä	<sup>®</sup> HOSTACERIN WO (Clariant)	10,00 %
	Poly	glyceryl-2 Sesquiisostearat, Cera Alba (Bienwac	hs), Cera Microcrystallina
	(Mic	rocrystallines Wachs), Mineralöl, Magnesiumstea	arat, Aluminiumstearate
•		<sup>®</sup> Permulgin 3510 (Henkel KGaA)	4,00%
		Cera Alba (Bienwachs), Petrolatum	
15		Copolymer Nr. 10	1,5 %
		Isopropylpalmitat	7,00 %
		Sheabutter	2,00 %
		Walnussöl	7,00 %
		Vaseline	7,00 %
20	•	<sup>®</sup> Cetiol V (Henkel KGaA)	5,00 %
		Decyloleat	
	В	1,2-Propyleneglycol	3,00 %
		Wasser	ad 100 %
		Zitronensäure	0,30 %
25		Äpfelsäure	0,40 %
		Glykolsäure	0,70 %
		Milchsäure	0,70 %
		Konservierungsmittel	q.s.
•	С	Duftstoff	0,40 %
30			
	Hers	stellung	
	1	A bei 80°C aufschmelzen	
	11	B auf 80°C erhitzen.	

	Ш	II in I einrühren.	
	IV	Unter Rühren abkühlen	•
	V	Bei 35°C C zu IV zufügen.	
	VI	pH ca. 4.5	•
5		•	
	Beis	oiel 5: Sprüh-Emulsion	
	-		. !
	Α	®EMULSOGEN SRO (Clariant)	4,00 %
		Rapsöl Sorbitolesters	
10		Caprylic/Capric Triglyceride	1,00 %
		Cetearyl Isononanoat	0,50 %
		Mineral Öl I.v.	0,50 %
		Isopropyl Palmitat	0,50 %
		Cetearyl Alkohol	0,50 %
15	В	Copolymer Nr. 13	0,20 %
	С	Wasser	add 100 %
-		Zitronensäure	3,00 %
		Konservierungsmittel	q. s.
	D	Wasser	37,00 %
20	_	®HOSTAPON CLG (Clariant)	0,60 %
		Natrium Lauroyl Glutamate	
		Glycerin	5,00 %
		Panthenol	0,50 %
	E	Tocopherol Acetat	0,20 %
25	_	Alkohol	4,00 %
		Alkono	
	He	rstellung	
	1	A bei ca. 70°C aufschmelzen.	
	11	B zu I zufügen.	
30		C auf ca. 70°C erwärmen.	
	IV	Herstellung der W/O Emulsion: III in I mit höher	r Rührgeschwindigkeit
		einrühren (ca. 2 min)	

0,50 %

5

10

15

20

25

30

Α

V VI VII	Lösung von D in IV bei Raumtemperatur einrühren unabkühlen (min. 2 Std.). E zu V zufügen. pH 4,8 einstellen	nd unter Rüh	nren
Beisp	oiele für Tensid -Formulierungen		
Beisp	piel 6: Klares Duschbad mit guten Schaumeigensch	aften	
71152	mmensetzung		
A	®GENAPOL LRO flüssig (Clariant)	40,00 %	
	Natriumlaurethsulfat		
В	Duftstoff	0,30 %	
С	Wasser	ad 100 %	
	Farbstoff	q.s.	,
	Konservierungsmittel	q.s.	1 .i
	®GENAGEN LDA (Clariant)	6,00 %	
	Dinatriumlauroamphodiacetat		
•	Zitronensäure	5,00 %	
D	Copolymer Nr. 37	1,50 %	
Hers	tellung	•	
· 1	B in A einrühren		
11	Komponenten aus C nacheinander zu I zugeben		
Ш	pH auf ca. 5.0 einstellen		
IV	Einstellen der Viskosität durch Einrühren von D in II		
Beis	oiel 7: Antischuppen Shampoo, klar		
Zusa	mmensetzung		

(Clariant)

®OCTOPIROX

		Pirocton Olamin	
•	В	· Wasser	10,00 %
	C	®GENAPOL LRO fl. (Clariant)	30,00 %
		Natriumlaureth Sulfate	
5	D	<sup>®</sup> Belsil DMC 6032 (Wacker Chemie)	1,50 %
		Dimethicon Copolyol Acetat	·
		Duftstoff	0,30 %
	E	®ALLANTOIN (Clariant)	0,30 %
	F	Wasser	46,40 %
10	G	Farbstoff	q.s.
		Panthenol (Hoffmann La Roche)	1,00 %
		®GENAGEN CAB (Clariant)	8,00 %
		Cocamidopropyl Betaine	
	· H	Copolymer Nr. 49	1,10 %
15		Zitronensäure	3,00 %
		·	
	Hers	stellung	
	1.	A mit B mischen	
•	II	C in I einrühren bis klare Lösung	
20	III	Komponenten aus D nacheinander in I geben	
	IV	E in F unter Erwärmen einrühren und dann in I	einrühren
	V	Komponenten aus G nacheinander in I geben	
	VII	Einstellen der Viskosität durch Einrühren von H	lin!
	ΙίΧ	pH ca. 4,5	, ''
25	13	1.1	
	Bei	spiel 8: Anti-age Gel	·
			0.00.0/
	· A	Glycerin	3,00 %
		Wasser	ad 100 %
30		Zitronensäure	0,30 %
		Äpfelsäure	0,40 %
		Glykolsäure	0,70 %
		Milchsäure	0,70 %

		Konservierungsmittel	q.s.
	В	Duftstoff .	0,30 %
	С	Copolymer Nr. 56	1,50 %
5	Hers	tellung	
	ı	A und B mischen.	•
	W .	C zu I zufügen.	
	HI	pH auf 5,0 einstellen	
10	Beisp	oiel 9: Klares Erfrischungsgel, feuchtigkeit	tsspendend
	.;	·	
•	Α	Glycerin	3,00 %
		Ethanol	20,00 %
	•	Wasser	ad 100 %
15		Konservierungsmittel	q.s.
	В	Duftstoff	0,30 %
	С	Copolymer Nr. 20	1,50 %
			7.1.
	Hers	tellung	
20	l	A und B mischen.	; ]
	11	C zu I zufügen.	
•	V	pH einstellen auf 6,0	
	Beisp	oiel 10: Gel mit keratolytischer Wirkung	
25			
	Α	Wasser	ad 100 %
		Glycerin	3,00 %
		3, 6, 9-Trioxaundecanedioicsäure	4,00 %
		Konservierungsmittel	q.s.
30		Duftstoff	0,30 %
		Copolymer Nr. 25	1,50 %

## Herstellung

- Komponenten nacheinander vermischen
- II pH 3,8 einstellen

### Patentansprüche:

- 1. Saure kosmetische, dermatologische und pharmazeutische Mittel, dadurch gekennzeichnet, dass sie mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von
- A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten,
- B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, nicht kationischen, gegebenenfalls vernetzenden, Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, die wenigstens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom aufweisen und ein Molekulargewicht kleiner 500 g/mol besitzen,
- 15 D) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, siliziumhaltigen Komponente(n),
  - E) gegebenenfalls einer oder mehreren mindestens monofunktionellen, zur radikalischen Polymerisation befähigten, fluorhaltigen Komponente(n),
- pegebenenfalls einem oder mehreren einfach oder mehrfach olefinisch ungesättigten, gegebenenfalls vernetzenden, Makromonomeren, die jeweils mindestens ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Schwefel- oder Phosphoratom besitzen und ein zahlenmittleres Molekulargewicht größer oder gleich 200 g/mol aufweisen, wobei es sich bei den Makromonomeren nicht um eine siliziumhaltige Komponente D) oder fluorhaltige Komponente E) handelt,
  - G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs mit zahlenmittleren Molekulargewichten von 200 g/mol bis 10<sup>9</sup> g/mol erfolgt,
- H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer

  Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bis G) copolymerisiert wird,

enthalten.

- Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Comonomeren B) um ungesättigte Carbonsäuren, Salze ungesättigter Carbonsäuren, Anhydride ungesättigter Carbonsäuren, Ester ungesättigter Carbonsäuren mit aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen Alkoholen mit 1 bis 22 C-Atomen, offenkettige N-Vinylamide, cyclische N-Vinylamide mit einer Ringgröße von 3 bis 9, Amide der Acrylsäure, Amide der Methacrylsäure, Amide substituierter Acrylsäuren, Amide substituierter Methacrylsäuren, 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, Vinylacetat; Styrol, Acrylnitril, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Tetrafluorethylen, Vinylphosphonsäure oder deren Ester oder Salze, Allylphosphonsäure oder deren Ester oder Salze und/oder Methallylsulfonsäure oder deren Ester oder Salze handelt.
- Mittel nach Anspruch 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass es sich beiden Comonomeren C) um Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC), [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC), [2-(Acryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid, [2-Methacrylamidoethyl]trimethylammoniumchlorid,
   [2-(Acrylamido)ethyl]trimethylammoniumchlorid,
- N-Methyl-2-vinylpyridiniumchlorid
  N-Methyl-4-vinylpyridiniumchlorid
  Dimethylaminoethylmethacrylat,
  Dimethylaminopropylmethacrylamid,
  Methacryloylethyl-N-oxid und/oder

Methacryloylethyl-betain handelt.

4. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den siliziumhaltigen Komponenten D) um Verbindungen der Formel (I)

$$R^{1} - Z - [(Si(R^{3}R^{4})-O-)_{w}-(Si(R^{5}R^{6})-O)_{x}-] - R^{2}$$
 (1)

handelt, wobei

- einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder ein Styrylrest darstellt;
- eine chemische Brücke, bevorzugt ausgewählt aus -O-,
   -((C<sub>1</sub> C<sub>50</sub>) Alkylen)-, -((C<sub>6</sub> C<sub>30</sub>) Arylen)-, -((C<sub>5</sub> C<sub>8</sub>) Cycloalkylen)-,
   -((C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>) Alkenylen)-, -(Polypropylenoxid)<sub>n</sub>-, -(Polyethylenoxid)<sub>o</sub>-,
   (Polypropylenoxid)<sub>n</sub>(Polyethylenoxid)<sub>o</sub>-, wobei n und o unabhängig
   voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten und die Verteilung der EO/PO-Einheiten statistisch oder blockförmig sein kann,

10  $((C_1 - C_{10}) \text{ Alkyl})-(\text{Si}(\text{OCH}_3)_2)- \text{ und }-(\text{Si}(\text{OCH}_3)_2)-, \text{ darstellt;}$ 

- $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$  und  $R^6$  unabhängig voneinander –CH<sub>3</sub>, -O-CH<sub>3</sub>, –C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> oder -O-C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> bedeuten;
- w, x Zahlen von 0 bis 500 bedeuten, wobei entweder w oder x größer Null sein muss, und
- einen gesättigten oder ungesättigten, aliphatischen cycloaliphatischen, arylaliphatischen oder aromatischen Rest mit jeweils 1 bis 50 C-Atomen oder eine Gruppe der Formeln -OH, -NH<sub>2</sub>, -N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, -R<sup>7</sup> oder eine Gruppe –Z-R<sup>1</sup> bedeutet, wobei Z und R<sup>1</sup> die obengenannten Bedeutungen haben und
- 20 R<sup>7</sup> eine Gruppe der Formel -O-Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, -O-Si(Phenyl)<sub>3</sub>, -O-Si(O-Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>) und -O-Si(O-Si(Ph)<sub>3</sub>)<sub>2</sub>Ph) bedeutet.
  - 5. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den fluorhaltigen Komponenten E) um Verbindungen der Formel (II)

$$R^1-Y-C_rH_{2r}C_sF_{2s}CF_3$$
 (II)

handelt, wobei

- eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch
  ungesättigten Verbindungen, bevorzugt einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-,
  Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-,
  Fumaryl- oder Styrylrest, darstellt;
  - Y eine chemische Brücke, bevorzugt -O-, -C(O)-, -C(O)-O-, -S-,

- -O-CH<sub>2</sub>-CH(O-)-CH<sub>2</sub>OH, -O-CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CH<sub>2</sub>-O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-,
- -O-S(O)-O-, -PH-, -P(CH<sub>3</sub>)-, -PO<sub>3</sub>-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)-, -O-(C<sub>1</sub>-C<sub>50</sub>)Alkyl-O-,
- -O-Phenyl-O-, -O-Benzyl-O-, -O-(C5-C8)Cycloalkyl-O-,
- $-O-(C_1-C_{50})$ Alkenyl-O-,  $-O-(CH(CH_3)-CH_2-O)_{n-}$ ,  $-O-(CH_2-CH_2-O)_{n-}$  und
- 5 -([CH-CH<sub>2</sub>-O]<sub>n</sub>-[CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O]<sub>m</sub>)<sub>o</sub>-, wobei n, m und o unabhängig voneinander Zahlen von 0 bis 200 bedeuten, darstellt und
  - r,s stöchiometrische Koeffizienten darstellen, die unabhängig voneinander Zahlen zwischen 0 und 200 sind.
- 10 6. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Makromonomeren F) um Verbindungen der Formel (III) handelt,

$$R^1 - Y - [(A)_v - (B)_w - (C)_x - (D)_z] - R^2$$
 (III)

- wobei R<sup>1</sup> eine polymerisationsfähige Funktion aus der Gruppe der vinylisch ungesättigten Verbindungen, bevorzugt einen Vinyl-, Allyl-, Methallyl-, Methylvinyl-, Acryl-, Methacryl-, Crotonyl-, Senecionyl-, Itaconyl-, Maleinyl-, Fumaryl- oder Styrylrest, darstellt;
- Y eine verbrückende Gruppe, bevorzugt -O-, -S-, -C(O)-, -C(O)-O-, -O-CH<sub>2</sub>-CH(O-)-CH<sub>2</sub>OH, -O-CH<sub>2</sub>-CH(OH)-CH<sub>2</sub>O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-, -O-SO<sub>2</sub>-O-, -O-SO-O-, -PH-, -P(CH<sub>3</sub>)-, -PO<sub>3</sub>-, -NH- und -N(CH<sub>3</sub>)- darstellt;

  A, B, C und D unabhängig voneinander diskrete chemische

  Wiederholungseinheiten, bevorzugt hervorgegangen aus Acrylamid,
- 25 Methacrylamid, Ethylenoxid, Propylenoxid, AMPS, Acrylsäure, Methacrylsäure, Methylmethacrylat, Acrylnitril, Maleinsäure, Vinylacetat, Styrol, 1,3-Butadien, Isopren, Isobuten, Diethylacrylamid und Diisopropylacrylamid, insbesondere bevorzugt Ethylenoxid, Propylenoxid darstellen;
- v, w, x und z unabhängig voneinander 0 bis 500, bevorzugt 1 bis 30, betragen,
  wobei die Summe aus v, w, x und z im Mittel ≥ 1 ist; und
  R² einen linearen oder verzweigten aliphatischen, olefinischen, cycloaliphatischen,
  arylaliphatischen oder aromatischen (C₁-C₅₀)-Kohlenwasserstoffrest, OH, -NH₂

oder -N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub> darstellt oder gleich [-Y-R<sup>1</sup>] ist.

- 7. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den polymeren Additiven G) um Homo- oder Copolymere aus N-Vinylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinylpyrrolidon, Ethylenoxid, Propylenoxid, Acryloyldimethyltaurinsäure, N-Vinylcaprolacton,
- N-Vinylmethylacetamid, Acrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, N-Vinylmorpholid, Hydroxymethylmethacrylat, Diallyldimethylammoniumchlorid (DADMAC) und/oder [2-(Methacryloyloxy)ethyl]trimethylammoniumchlorid (MAPTAC); Polyalkylenglykole und/oder Alkylpolyglykole handelt.
- 10 8. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymerisation in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs G) erfolgt.
- 9. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch
   15 gekennzeichnet, dass die Copolymere vernetzt sind.
  - 10. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymere durch Fällungspolymerisation in tert.-Butanol hergestellt werden.

- 11. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Copolymere wasserlöslich oder wasserquellbar sind.
- 12. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch
   25 gekennzeichnet, dass sie, bezogen auf die fertigen Mittel, 0,01 bis 10 Gew.-% der Copolymere enthalten.
  - 13. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen pH-Wert kleiner oder gleich pH 6,5 besitzen.
- 30
- 14. Mittel nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen pH-Wert im Bereich 2 bis 6.5 besitzen.

- 15. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass sie organische und/oder anorganische Säuren enthalten.
- 16. Mittel nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass es sich bei den Säuren um alpha-Hydroxysäuren und/oder Säuren ausgewählt aus Glykolsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Mandelsäure, Salicylsäure, Ascorbinsäure, Brenztraubensäure, Oligooxa Mono- und Dicarbonsäuren, Fumarsäure, Retinoesäure, aliphatische und organische Sulfonsäuren, Benzoesäure, Kojisäure, Fruchtsäure, Äpfelsäure, Gluconsäure, Galacturonsäure, sauren Pflanzen-und/oder Fruchtextrakten und deren Derivaten handelt.
  - 17. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 15 und/oder 16, dadurch gekennzeichnet, dass sie 0,05 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 0,5 bis 10 Gew.-%, an Säuren enthalten.

- 18. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich dabei um Emulsionen, wässrige Gele oder tensidhaltige Formulierungen handelt.
- 20 19. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich dabei um Rinse-off Mittel handelt.
  - 20. Mittel nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass es sich dabei um Leave-on Mittel handelt.

### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## 1 (1815) BERLEUS IN BERLEUS BERLEUS HER FEIN EIN BERLEUS BERLEUS BERLEUS BERLEUS BERLEUS BERLEUS HER BERLEUS H

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 6. Juni 2002 (06.06.2002)

PCT

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/043686 A3

(51) Internationale Patentklassifikation7:

\_\_\_\_

[DE/DE]; Karl-Doenges-Strasse 13, 65527 Niedemhausen (DE). MORSCHHÄUSER, Roman [DE/DE];

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/13861

A61K 7/48

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. November 2001 (28.11.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 59 822.6

1. Dezember 2000 (01.12.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CLARIANT GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt am Main (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LÖFFLER, Matthias

Jakob-Nickolaus-Weg 4, 55122 Mainz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 12. September 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ACID COSMETIC, DERMATOLOGICAL AND PHARMACEUTICAL AGENTS

(54) Bezeichnung: SAURE KOSMETISCHE, PHARMAZEUTISCHE UND DERMATOLOGISCHE MITTEL

(57) Abstract: The invention relates to acid cosmetic, dermatological and pharmaceutical agents that contain at least one copolymer, obtainable by radical copolymerization of A) acryloyldimethyl taurine acid and/or acryloyldimethyl taurates, B) optionally one or more other olefinically unsaturated, non-cationic comonomers, C) optionally one or more olefinically unsaturated, cationic comonomers, D) optionally one or more silicon-containing component(s), E) optionally one or more fluorine-containing component(s), F) optionally one or more macromonomers, G) copolymerization optionally proceeding in the presence of at least one polymer additive, H) with the proviso that component A) is copolymerized with at least one component selected from groups D) to G).

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung sind saure kosmetische, pharmazeutische und dermatologische Mittel, enthaltend mindestens ein Copolymer, erhältlich durch radikalische Copolymerisation von A) Acryloyldimethyltaurinsäure und/oder Acryloyldimethyltauraten, B) gegebenenfalls einem oder mehreren weiteren olefinisch ungesättigten, nicht kationischen, comonomeren, C) gegebenenfalls einem oder mehreren olefinisch ungesättigten, kationischen Comonomeren, D) gegebenenfalls einer oder mehreren siliziumhaltigen Komponente(n), E) gegebenenfalls einer oder mehreren fluorhaltigen Komponente(n), F) gegebenenfalls einem oder mehreren Makromonomeren, G) wobei die Copolymerisation gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines polymeren Additivs erfolgt, H) mit der Maßgabe, dass die Komponente A) mit mindestens einer Komponente ausgewählt aus einer der Gruppen D) bi G) copolymerisiert wird.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

lonal Application No PCT/EP 01/13861

		l P	CIVEL OTAT	3001
A. CLASSIFIC	ATION OF SUBJECT MATTER A61K7/48	1		
IPC /	A01K// 40			
According to Ir	nternational Patent Classification (IPC) or to both national classification ar	nd IPC		
IPC 7	EARCHED unentation searched (classification system followed by classification sympathic A61K			
Documentation	on searched other than minimum documentation to the extent that such do	ocuments are include	ed in the fields sear	ched
	of data base and	where oractical, s	earch terms used)	
Electronic da	ta base consulted during the international search (name of data base and	.,		
CHEM AB	SS Data, EPO-Internal, WPI Data			
C DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	passages		Tielevani
X	US 6 122 060 A (S FAVRE ET AL.)			1,9-20
	26 September 2000 (2000-09-26) claims 1,29,33; example 2			1 0 00
х	US 6 120 780 A (C. DUPUIS ET AL.) 19 September 2000 (2000-09-19)			1,9-20
	claim 1; examples 1,4,5,7,9-14			
х	US 6 149 900 A (I. AFRIAT ET AL.) 21 November 2000 (2000-11-21) claims 1,23; example 1			1,9-20
	Light the continuation of box C.	X Patent fami	ily members are liste	ed in annex.
FI F	urther documents are listed in the continuation of box C.			A selection of filling date
"A" docu	ment defining the general state of the art which is not	or priority date invention	tand the principle or	nternational filing date ith the application but theory underlying the e claimed invention and be considered to
filir	ng date	cannot be cons involve an inve	ntive step when the	document is taken alone
wh	ment which may throw doubs on birthy or inchised in the citied to establish the publication date of another ation or other special reason (as specified) sument referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be cons	sidered to involve at	n Inventive step when the more other such docu- vious to a person skilled
Oth doe	ner means	in the art.  '&' document mem	ber of the same pat	ent family
	the actual completion of the international search	ļ	g of the international	search report
	6 September 2002		/2002	
Name :	and mailing address of the ISA	Authorized offi	icer	
,,,,,,,,	and maining aduless of its 15.74 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Glikm	nan, J-F	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

tional Application No PCT/EP 01/13861

Patent document cited in search report	t	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 6123960	Α	26-09-2000	FR	2765802	A1	15-01-1999
			CA		A1	08-01-1999
			EP		A1	02-06-1999
			JP		B2	24-01-2000
			JP	11071229	Α	16-03-1999
US 6120780	Α	19-09-2000	FR	2750325	<del></del> A1	02-01-1998
			AT	176863	T	15-03-1999
			BR	9706550	Α	20-07-1999
			CA	2227975 /	A1	08-01-1998
			DE	69700119	D1	01-04-1999
			DE		T2	24-06-1999
			EP	0815828 /	A1	07-01-1998
			ES		T3	16-07-1999
			WO	9800094 /	A1	08-01-1998
			JP		T	10-11-1998
			JP	3115001 I		04-12-2000
			PL	325374 <i>l</i>		20-07-1998
			RU	2152780 (	C2	20-07-2000
US 6149900	Α	21-11-2000	FR	2769224	 A1	09-04-1999
			ΑT	193437		15-06-2000
			BR	9804154 /		28-03-2000
			CA	2246583 <i>l</i>	A1	03-04-1999
			DE		D1	06-07-2000
			DE		Τ2	28-09-2000
			ΕP	0908170 /		14-04-1999
			ES		Т3	16-10-2000
			JP	3011696 E		21-02-2000
			JP	11180824 /		06-07-1999
			PL	328936 <i>F</i>	<b>A1</b>	12-04-1999

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

tionales Aktenzeichen
PCT/EP 01/13861

		PCI/EP UI/I	3001
	DUNGSGEGENSTANDES		
A. KLASSIFIZ TPK 7	ZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/48		
	Wassifikation	und der IPK	
	nationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation		
B. RECHERO	HIERTE GEBIETE  r Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)		
Recherchierte IPK 7	A61K		
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit die	se unter die recherchierten Gebiete fa	lien
Recherchierle	aber nicht zum mindestprüßen gehörende Vorentammen		
		- Detember   und ext   verwendete Su	chbegriffe)
	Internationalen Recherche konsuttierte elektronische Datenbank (Name de	Datempank und evil. Volkendere	
CHEM AB	SS Data, EPO-Internal, WPI Data		
01/1211	•		
	ACEN ACEN		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der Ir	Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter varg		
	A C SAMPE ET AL )		1,9-20
X	US 6 123 960 A (S.FAVRE ET AL.) 26. September 2000 (2000-09-26)		
	Ansprüche 1,29,33; Beispiel 2		
1			1,9-20
x	US 6 120 780 A (C. DUPUIS ET AL.)		1,9-20
"	10 September 2000 (2000-09-19)		
1	Anspruch 1; Beispiele 1,4,5,7,9-14		
\	US 6 149 900 A (I. AFRIAT ET AL.)		1,9-20
Х	21. November 2000 (2000-11-21)		
	Ansprüche 1,23; Beispiel 1		,
İ			
į.			
	·		
[ W	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu		
er er	ntnehmen	Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentlichen sondern ist	ern Internationalen Anmeldedatum
	Stand der Lecitik delution	oder dem Priorilätsdatum verörrentitt Anmeldung nicht kollidiert, sondern i	nur zum Verständnis des der
	r nicht als describers bedouteur	Erfindung zugrundellegenden Philizi	DE OCIDI COL IIII ELIGITATIONI SI
		Veröffentlichung von besonderer Bed	tlichung nicht als neu oder auf
"L" Verö	nerdedatum verbrentlich wirden Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- ffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- leinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer deren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "vr deren im Recherchenbericht genannten Grund andegeben ist (wie	erfinderischer Taligkeit befulterid be	fouture: die heanspruchte Erfindung
and	deren im Recherchenbericht genannten Veröffentischung belegt werden syn I oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfinderischer Tät werden, wenn die Veröffentlichung i	igkeit beruhend betrachtet mit einer oder mehreren anderen
aus	sgeführt)	Veroitentilichungen dieser Rategoria	nn naheliegend ist
l ein	e Benuizing, eine Ausstellung and Anmeldedatum, aber nach	<ul> <li>Veröffentlichung, die Mitglied derseit</li> </ul>	ben Patentialitile ist
i de	m beanspruchten Prioritätsdatum veronentlicht worden ist	Absendedatum des internationalen	Recherchenberichts
Datum c	des Abschlusses der internationalen Recherche		
1	6. September 2002	13/09/2002	
		Bevollmächtigter Bediensteter	
Name u	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentarnt, P.B. 5818 Patentiaan 2		•
	NL - 2280 HV Hijswijk Tol (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Glikman, J-F	•
	Fax: (+31-70) 340-3016		

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

onales Aktenzeichen
PCT/EP 01/13861

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
US 6123960	Α	26-09-2000	FR	2765802 A1	15-01-1999
			CA	2241305 A1	08-01-1999
			ΕP	0919217 A1	02-06-1999
			JP	3001856 B2	24-01-2000
			JP	11071229 A	16-03-1999
US 6120780	 А	19-09-2000	FR	2750325 A1	02-01-1998
			ΑT	176863 T	15-03-1999
			BR	9706550 A	20-07-1999
			CA	2227975 A1	08-01-1998
			DE	69700119 D1	01-04-1999
			DE	69700119 T2	24-06-1999
			ΕP	0815828 A1	07-01-1998
			ES	2131428 T3	16-07-1999
			WO	9800094 A1	08-01-1998
			JP	10511703 T	10-11-1998
			JР	3115001 B2	04-12-2000
			PL	325374 A1	20-07-1998
			RU	2152780 C2	20-07-2000
US 6149900	Α	21-11-2000	FR	2769224 A1	09-04-1999
			ΑT	193437 T	15-06-2000
			BR	9804154 A	28-03-2000
			CA	2246583 A1	03-04-1999
			DE	69800169 D1	06-07-2000
			DE	69800169 T2	28-09-2000
			EP	0908170 A1	14-04-1999
			ES	2149039 T3	16-10-2000
			JP	3011696 B2	21-02-2000
			JP	11180824 A	06-07-1999
			PL	328936 A1	12-04-1999

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamilie)(Juli 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)